(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年4 月10 日 (10.04.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/029299 A1

(51) 国際特許分類7: C08C 19/25, C08L 15/00, B60C 1/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/09831

(22) 国際出願日: 2002年9月25日(25.09.2002)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-297687 2001年9月27日(27.09.2001) JP 特願2002-174902 2002年6月14日(14.06.2002) JP 特願2002-174067 2002年6月14日(14.06.2002) JP 2002年6月17日(17.06.2002) JP 特願2002-175300 特願2002-179342 2002年6月20日(20.06.2002) JP 2002年7月19日(19.07.2002) JP 特願2002-210398

- (71) 出願人 *(*米国を除く全ての指定国について*)*: ジェイエスアール株式会社 (JSR CORPORATION) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都 中央区 築地二丁目11番24号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 突廻 恵介

(TSUKIMAWASHI,Keisuke) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエスアール株式会社内 Tokyo (JP). 小林 直一 (KOBAYASHI,Naokazu) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエスアール株式会社内 Tokyo (JP). 豊島司 (TOYOSHIMA,Tsukasa) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエスアール株式会社内 Tokyo (JP). 但木 稔弘 (TADAKI,Toshihiro) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエスアール株式会社内 Tokyo (JP). 谷口孝太 (TANIGUCHI,Kouta) [JP/JP]; 〒104-8410 東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエスアール株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 白井 重隆 (SHIRAI,Shigetaka); 〒105-0003 東京都港区 西新橋2丁目2番5号 吉川ビル3階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

/続葉有/

(54) Title: CONJUGATED DIOLEFIN (CO)POLYMER RUBBER, PROCESS FOR PRODUCING (CO)POLYMER RUBBER, RUBBER COMPOSITION, COMPOSITE, AND TIRE

(54) 発明の名称: 共役ジオレフィン(共) 重合ゴム、(共) 重合ゴムの製造方法、ゴム組成物、複合体およびタイヤ

(57) Abstract: A conjugated diolefin (co)polymer rubber formed from either a conjugated diolefin or a conjugated diolefin and an aromatic vinyl compound and having a primary amino group and alkoxysilyl group bonded to the (co)polymer chain. It has satisfactory processability and can give an automotive tire tread having a balance among wearing resistance, failure characteristics, low hysteresis loss, and wet skid characteristics.

(57) 要約:

共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物の(共)重合ゴムであって、(共)重合体鎖に結合した第1級アミノ基およびアルコキシシリル基を有する共役ジオレフィン(共)重合ゴム、その製造方法、ゴム組成物、複合体およびタイヤであり、良好な加工性を有し、耐摩耗性、破壊特性、低ヒステリシスロスおよびウェットスキッド特性のバランスを兼ね備えた自動車用タイヤトレッドを与えることができる。





WO 03/029299 A1



(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明 細 書

共役ジオレフィン(共)重合ゴム、(共)重合ゴムの製造方法、 ゴム組成物、複合体およびタイヤ

5

10

技術分野

本発明は共役ジオレフィン(共)重合ゴム、その製造方法、 ゴム組成物およびタイヤに関する。さらに詳しくは、良好な加 工性を有し、耐摩耗性、破壊特性、低ヒステリシスロスおよび ウェットスキッド特性のバランスを兼ね備えた自動車用タイヤ トレッドを与えることができる共役ジオレフィン系(共)重合 ゴム、その製造方法、ゴム組成物およびタイヤに関する。

また、本発明は、さらに、コールドフローが改良され各種特性のバランスに優れた共役ジオレフィン(共)重合ゴム、およびその製造方法などに関する。

また、本発明は、得られるゴムのムーニー粘度が安定しており、しかもムーニー粘度の経時変化が少ない共役ジオレフィン (共)重合ゴムおよびその製造方法、ゴム組成物およびタイヤに関する。

20 さらに、本発明は、各種のゴム用の無機化合物 (無機充填剤) を、新規な共役ジオレフィン (共) 重合ゴムと混合してマスターバッチ化したゴム・無機化合物複合体に関するものである。

背景技術

25 近年の自動車に対する低燃費化要求に伴い、タイヤ用ゴム材料として転がり抵抗が小さく、耐摩耗性、破壊特性に優れ、さ

らにウェットスキッド抵抗に代表される操縦安定性をも兼ね備 えた共役ジオレフィン系ゴムが望まれている。

タイヤの転がり抵抗を低減するためには、加硫ゴムのヒステリシスロスを小さくすればよく、加硫ゴムの評価指標としては $50\sim80$ \mathbb{C} の反撥弾性、 $50\sim80$ \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} が用いられる。 $50\sim80$ \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} を \mathbb{C} が用いられる。 \mathbb{C} の \mathbb{C} を \mathbb{C} が用いられる。 \mathbb{C} の \mathbb{C} が \mathbb{C} が \mathbb{C} か、 \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} も \mathbb{C} の \mathbb{C} か \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} も \mathbb{C} の \mathbb{C} か \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} か \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} も \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} が \mathbb{C} の \mathbb{C} の \mathbb{C} か \mathbb{C} の \mathbb{C} の

5

ヒステリシスロスの小さいゴム材料としては、天然ゴム、ポ 10 リイソプレンゴムまたはポリブタジエンゴムなどが知られてい るが、これらはウェットスキッド抵抗性が小さいという問題が ある。

ウェットスキッド抵抗を損なうことなくヒステリシスロスを低減する方法として、炭化水素溶媒中で有機リチウム開始剤で 重合された種々の構造のスチレンーブタジエン共重合体の重合体末端に官能基を導入する方法が提案されている。重合体末端をスズ化合物で変性またはカップリングして得られるスチレンーブタジエン共重合体(特開昭57-55912号公報参照)、重合体末端をイソシアナート化合物などで変性したスチレンープタジエン共重合体が知られている(特開昭61-141741号公報参照)。これらの変性重合体は、特にカーボンブラックを補強剤として配合した組成物において、ウェットスキッド抵抗を損なうことなくヒステリシスロスを低減し、さらに耐摩耗性、破壊特性に優れるという効果を発現する。

25 一方、最近タイヤ用ゴム材料として、補強剤にシリカあるい はシリカとカーボンブラックの混合物を配合したゴム組成物を WO 03/029299 PCT/JP02/09831

3

使用する方法が提案されている。シリカあるいはシリカとカーボンブラックの混合物を配合したタイヤトレッドは転がり抵抗が小さく、ウェットスキッド抵抗に代表される操縦安定性能は良いが、その反面、加硫物の引っ張り強度や耐摩耗性が低いという問題がある。上記の変性スチレンーブタジエン共重合体はカーボンブラックを補強剤とする組成物においては、耐摩耗性、破壊特性に優れたタイヤ用ゴム材料となるが、シリカを補強剤として使用した組成物においてその改良効果は小さい。

シリカあるいはシリカとカーボンブラックの混合物を配合した加硫物の引っ張り強度や耐摩耗性を改良する目的で、シリカと親和性のある官能基を導入した重合体を含むゴム組成物が提案されている。特公昭49-36957号公報にはシリコンテトラハライドやトリハロシランなどを反応させて重合体を生成する方法が提案されている。また、特公昭52-5071号公報にはハロゲン化シラン化合物で変性された重合体を製造する方法が開示されている。さらにまた、特開平1-188501号公報にはアルキルシリル基、特開平5-230286号公報にはハロゲン化シリル基が導入されたジエン系ゴムが開示されている。また特開平7-233217号公報には、第3級アミノ基とアルコキシシリル基が導入されたジエン系ゴムが開示されている。

10

15

20

25

シリカあるいはシリカとカーボンブラックの混合物を配合した組成物に、これらの変性重合体を使用することで、ある程度の物性改良は見られるものの、未だ加硫物の引っ張り強度や耐摩耗性の改善は充分ではなく、また特にシリカとカーボンブラックの混合物を配合するときのカーボンブラックの比率向上に

10

伴いヒステリシスロスの低減も充分ではなかった。また一般に、シリカ配合組成物はカーボンブラック配合組成物に対して加工性に劣り、そのため加工コストが高いという問題があった。上記したシリカと親和性のある官能基を導入した重合体を使用すると、さらにその加工性が悪化する傾向にあり好ましくなかった。

従来知られている変性重合体は、主にカーボンブラック配合に適したものとシリカ配合物に適したものに類別され、タイヤなどを製造するときにはその補強剤の種類を変更すると、使用するゴムを選択しなおす必要があった。さらにシリカとカーボンブラックの混合物を配合するときには、いずれの変性重合体を使用してもその効果は、シリカとカーボンブラックの混合比に相関して増加あるいは低減していた。

またカーボンブラック配合においてもシリカ配合においても 効果的な変性重合体として、アミノ基の導入された重合体が考 15 えられる。カーボンブラック配合については(1)リチウムア ミド開始剤を用いて重合末端にアミノ基が導入された重合体(特 開昭59-38209号、特公平5-1298号、特開平6-279515号、特開平6-199923号および特開平7-53616号の各公報参照)(2)有機リチウム開始剤で重合さ 20 れた種々の構造のスチレンーブタジエン共重合体の重合体末端 を尿素化合物 (特開昭61-27338号公報参照)、ジアルキ ルアミノベンゾフェノン化合物(特開昭58-162604号 公報および特開昭58-189203号公報参照)、ラクタム化 合物 (特開昭61-43402号公報参照) などの含窒素化合 25 物で変性して得られる重合体が提案されている。また、シリカ

20

配合用重合体として、特開平1-101344号公報、特開昭64-22940号公報および特開平9-71687号公報にアミノ基が導入されたジエン系ゴムが提案されている。

これらの方法で得られた重合体は、カーボンブラック配合・シリカ配合のそれぞれの配合において、種々の物性の改良をある程度までは達成した。しかしながら、上記文献では、主に重合体にアミノ基を導入する方法を詳細に述べており、重合体そのものの構造と各性能の関係については、一般的な事項以上には言及されていなかった。

10 また、これらのアミノ基などが導入されたジエン系ゴムにおいても、コールドフローが大きい場合があり、保存安定性などに問題があり、実用的に課題を有していた。

また、自動車タイヤ用などに有用な、分岐状の共役ジオレフィン(共)重合ゴムは、共役ジオレフィン単独、あるいはこれと芳香族ビニル化合物とをアニオン重合開始剤の存在下に重合させて、得られたリビングポリマーを、テトラクロロシランなどのハロゲン化ケイ素化合物をカップリング剤として使用して、製造する方法が一般的に知られている。しかしながら、これらカップリング剤は、反応部位としてハロゲン原子を含み、カップリング反応後に、LiC1などの含ハロゲン化合物が副生する。一方、ゴム中に存在するハロゲン化物の低減化が望まれている。

このため、種々の非ハロゲン系のカップリング剤が提案されている。例えば、カップリング剤としてアルコキシシランを用いて、特定の分岐構造を有する共役ジエン系重合体を製造する方法が提案されている(特開平7-2958号公報)。

しかしながら、カップリング剤としてアルコキシシランを用いた場合、得られた分岐状共役ジオレフィン(共)重合ゴムは、時間の経過とともに目的とする分岐構造以外の高分子量成分が生成するという、従来のポリハロゲン化ケイ素化合物とのカップリング反応では見られなかった問題点を有している。

この問題点を解消するために、特開平10-25313号公報には、ハロゲンを含有しない分岐状共役ジエン系重合体を効率良くかつ安定に製造する方法として、共役ジエン系単量体を炭化水素溶媒中、有機リチウム化合物を開始剤として用いて重合させてリビング重合体製造し、アルコキシシラン化合物を用いてカップリングさせた後、3級ジアミン、1分子中に酸素原子を2個以上有する鎖状エーテルまたは環状エーテルから選ばれた少なくとも1種類のルイス塩基を上記炭化水素溶媒中に添加し処理する方法が提案されている。

15 しかしながら、この方法においても、得られる重合体のムーニー 粘度は安定せず、また該重合体のムーニー粘度の経時変化を抑える ことは困難である。

近年、粒状ゴム薬マスターバッチなどは、以下の背景から市場でのニーズが強くなってきている。

- 20 (イ)職場の労働環境面から微粉末状ゴム薬品などの飛散を防止する。
 - (ロ)ゴム配合物に添加するゴム用薬品を短時間で混合でき、 かつ配合物への分散に優れる。
 - (ハ) ゴム用薬品の自動計量化が可能である。
- 25 上記、(イ)、(ロ)の解決のため、例えば通常のゴムを用いた シート状ゴム薬品マスターバッチやオイルなどで処理したゴム

薬品が従来から知られているが、ゴム薬品の自動計量化や取扱 い上の利点から、最近、粒状の薬品マスターバッチの要求が多 くなっている。

ゴム用薬品マスターバッチに関する技術として、特開平1-223130号公報には、ゴム用薬品と、ゴムおよびエチレン 5 一酢酸ビニル共重合体とオイル類の3成分からなるゴム用配合 剤組成物が提案されているが、ゴム用薬品の品種あるいは3成 分の組成比によっては、組成物が粘着性を帯び、加工上あるい は組成物の貯蔵上において問題がある。例えば、シート状のマ スターバッチを製造する場合は、ロールでシート出しをするが、 10 この際、組成物の粘着性が大きいと、ロール表面にシートが貼り り付いて離型性が悪く、作業性が著しく損なわれる場合がある。 また、上記のような混合組成物を計量の合理化の目的で、押し 出し造粒機によって造粒成形化する場合があるが、組成物の粘 着性が大きいと、造粒物の貯蔵中に、自重で粒状物どうしがく 15 っつき合い(ブロッキング)、塊状物となり、その機能を損なう ことがある。特に、外気が高温となる夏期における貯蔵時には、 この傾向が著しい。

一方、特開昭53-41342号公報においては、ゴムと加 20 硫促進剤などからなる組成物によるマスターバッチの製造時に、 バインダーとしてゴムを選択し、オイル類としてゴム用プロセ スオイルを選択することなどの記述がある。しかしながら、こ のマスターバッチにおいてもそれ自体の粘着性の問題があり、 上記ブロッキングの問題がある。

25 上記の問題点を解決するために、特開平7-224188号 公報には、(a)ゴム・プラスチック用薬品、(b)1,2-ポリ

15

20

25

ブタジエンおよび(c)軟化剤を必須成分とし、マスターバッチ本来の目的である良好な形状を維持し、さらにゴムやエラストマーやプラスチックなどへの良好な分散性を損なうことなく、組成物の粘着性を防止し、ロール加工性あるいは貯蔵中のブロッキング性を改善したゴム、プラスチック用薬品マスターバッチが提案されている。しかしながら、このマスターバッチによれば、流動性が充分でなく、各種薬品の分散性が未だ充分とはいえず、また、マスターバッチ中に多量の薬品を分散でき難く、またマスターバッチを作製するのに技術を必要とし、作製に長時間を必要とするという問題がある。

さらに、以上の先行技術では、マスターバッチに用いられる ゴム成分自体に特定の官能基を持たせて、無機充填剤との親和 性を企図する技術思想は見られない。

本発明の目的は、カーボンブラック配合・シリカ配合のいずれの配合においても良好な加工性を有し、耐摩耗性、破壊特性を損なうことなく低ヒステリシスロス性、ウェットスキッド特性が同時に改良されるかあるいはウェットスキッド特性を損なうことなく、低ヒステリシスロス性、耐摩耗性および破壊特性が同時にバランスよく改良された、低燃費用タイヤ、大型タイヤ、高性能タイヤのトレッド用材料として使用可能な、共役ジオレフィン(共)重合ゴム、その製造方法、ゴム組成物およびタイヤを提供することにある。

本発明の目的は、さらに、コールドフローも改良された、共 役ジオレフィン(共)重合ゴム、その製造方法などを提供する ことにある。

また、本発明の目的は、(共) 重合体鎖に結合したアルコキシ

シリル基を有する共役ジオレフィン(共)重合ゴムのムーニー 粘度を安定的に製造することができ、かつその後のムーニー粘度の経時変化も抑制された共役ジオレフィン(共)重合ゴムおよびその製造方法などを提供することにある。

5 さらに、本発明の目的は、特定の官能基を有し、無機化合物 (無機充填剤)に対し親和性を有する新規な共役ジオレフィン (共)重合ゴムを用い、ゴム用の薬品、特に無機化合物を多量、 かつ均一に分散することができ、通常のゴム混練技術で容易に 作製することができる高性能なマスターバッチとなるゴム・無 10 機化合物複合体を提供することにある。また、本発明の目的は、 無機化合物の均一分散化により、よりいっそうの優れた特性を 有するマスターバッチを提供することにある。

発明の開示

- 15 本発明者らは上述のような現状に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、下記構成を有する共役ジオレフィン(共)重合ゴム、(共) 重合ゴムの製造方法、ゴム組成物、複合体およびタイヤにより 本発明を達成した。
- 1. 共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビ 20 二ル化合物の(共)重合ゴムであって、(共)重合体鎖に結合し た第1級アミノ基およびアルコキシシリル基を有することを特 徴とする共役ジオレフィン(共)重合ゴム(以下「共重合ゴム(i)」 ともいう)。
- 2. 第1級アミノ基の含有量が0.5~200mmol/kg・
 (共)重合ゴムポリマーであり、そしてアルコキシシリル基の含有量が0.5~200mmol/kg・(共)重合ゴムポリマ

ーである上記第1項に記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。

3. 下記式(1)

ここで、P は共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物との(共)重合体鎖であり、 R^1 は炭素 数 $1 \sim 1$ 2 のアルキレン基であり、 R^2 および R^3 は各々独立に炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキル基、アリル基またはアリール基であり、 R^2 1 は R^3 1 なるの変数であり、 R^3 1 なるの整数であり、 R^3 2 の整数であり、 R^3 2 の整数である、 R^3 2 の整数である、 R^3 3 なるの整数である、 R^3 3 なるの整数である、 R^3 4 の整数である、

15 または下記式(2)

$$(NH_2-R^1-P)_{j}-S_{i}-(OR^2)_{h}$$

 $|_{R_{4-(j+h)}}$

ここで、P, R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同 20 じであり、jは $1\sim3$ の整数であり、そしてhは $1\sim3$ の整数である、ただしj+hは $2\sim4$ の整数である、

で表される上記第1または2項に記載の共役ジオレフィン(共) 重合ゴム。

4. (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が(共)重合 25 ゴムの0重量%以上5重量%未満であり、共役ジオレフィンの 重合単位の含有量が(共)重合ゴムの95重量%を超えて10 0重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の 含有量が(共)重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、 そして、(2) ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位

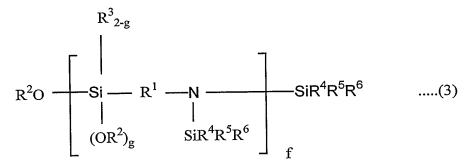
- の10モル%以上である上記第1~3項のいずれかに記載の共 役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 5. (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの5重量%以上30重量%未満であり、
- 5 共役ジオレフィンの重合単位の含有量が共重合ゴムの70重量%を超えて95重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、そして、(2)ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位の50モル%以上である上記第1~3項のいずれかに記載の共役ジオレフィン共重合ゴム。
 - 6.(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの30~50重量%であり、共役ジオレフィンの重合単位の含有量が共重合ゴムの50~70重量%であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0~20重量%
- 15 であり、そして、(2) ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの 重合単位の15~50モル%である上記第1~3項のいずれか に記載の共役ジオレフィン共重合ゴム。
 - 7. (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの5重量%以上60重量%以下であり、
- 20 (3) 芳香族ビニル化合物の重合単位が1個の芳香族ビニル化合物単連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の40重量%未満であり、かつ
 - (4) 芳香族ビニル化合物単位が8個以上連なった芳香族ビニル化合物長連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の10重量%以下、
- 25 である上記第1~3項のいずれかに記載の共役ジオレフィン共 重合ゴム。

5

- 8. 重量平均分子量が15万~200万である上記第1~7項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 9. GPCで測定される分子量分布がポリモーダル型である上 記第1~8項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合 ゴム。
- 10. GPCで測定される分子量分布がモノモーダル型で、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比Mw/Mnが1. 3~4.0である上記第1~8項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 10 11.(共)重合体鎖中に2官能性以上のモノマーが共重合されているか、および/または、2官能性以上のカップリング剤で(共)重合体鎖の少なくとも一部がカップリングされている上記第1~10項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 15 12.2官能性以上のモノマーの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの0.001~5重量%である上記第10項記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
 - 13. 2官能性以上のカップリング剤がスズ化合物である上記第11または12項記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 20 14. 同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物に由来する化合物残基を含む、上記第1~13項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
 - 15. 共役ジオレフィンまたは共役ジオレフィンおよび芳香族ビニル化合物から得られる共役ジオレフィン(共)重合ゴムで
- 25 あって、該(共)重合ゴム中には、(共)重合体鎖に結合したア ルコキシシリル基、および同一炭素原子に2個以上のアルコキ

10

シル基を有する化合物に由来する化合物残基を含む、共役ジオレフィン(共)重合ゴム(以下「(共)重合ゴム(ii)」ともいう)。 16.炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を開始剤として用いて、共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させた後、その重合活性末端と下記式(3)



ここで、 R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^4 , R^5 および R^6 は、各々独立に炭素数 $1\sim20$ のアルキル基またはアリール基であるかあるいはそれらの2つは互いに結合してそれらが結合している珪素原子と一緒になって環を形成してもよく、gは $1\sim2$ の整数であり、そしてfは $1\sim10$ の整数である、

または下記式(4)

$$(R^{2}O)_{e} \longrightarrow Si \longrightarrow N \longrightarrow SiR^{4}R^{5}R^{6} \qquad(4)$$

15 ここで、 R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^4 , R^5 および R^6 の定義は上記式(3)に同じであり、そしてeは $1\sim2$ の整数である、

で表される少なくとも 1 つのアミノ基含有アルコキシシラン化合物を反応させ、しかる後加水分解する上記第 $1 \sim 6$ および 8 ~ 1 4 項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムを製造する方法。

- 17. 炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカ 5 リ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を 開始剤として用いて、共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物 をアニオン重合させるに際し、(a)カリウムアルコキシド、カリ ウムフェノキシド、有機カルボン酸のカリウム塩、有機スルホ ン酸のカリウム塩、および有機亜リン酸部分エステルのカリウ 10 ム塩の群から選ばれた少なくとも1種のカリウム塩を有機アル カリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子あた り $0.01 \sim 0.5$ モル、ならびに(b)アルコール、チオアルコ ール、有機カルボン酸、有機スルホン酸、有機亜リン酸、第1 級アミン、および第2級アミンの群から選ばれた少なくとも1 15 種を(a)カリウム塩の1モルあたり0.1~5モルで、かつ有機 アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子 あたり0.1モル以下の量用い、そのようにして得られた重合 活性末端と上記式(3)または式(4)で表される少なくとも 1 つのアミノ基含有アルコキシシラン化合物を反応させ、しか 20 る後加水分解する上記第7項記載の共役ジオレフィン共重合ゴ
- 18. 炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の金属の化 25 合物を開始剤として用いて、共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させた後、

ムを製造する方法。

PCT/JP02/09831

その重合活性末端とアルコキシシラン系化合物を反応させて、 (共) 重合体鎖に結合したアルコキシシリル基を有する共役ジオレフィン(共) 重合ゴムを製造する方法において、

下記式(5)

WO 03/029299

15

20

5 $R_n^1 C H_m (O R^2)_k \cdots (5)$

(ここで、 R^1 , R^2 は同一または異なり、かつ R^1 , R^2 がそれぞれ複数あるときは同一または異なり、炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、アリール基、ビニル基またはハロゲン化アルキル基であり、nは $0\sim2$ の整数であり、mは $0\sim2$ の整数であり、

10 そしてkは $2\sim4$ の整数である、ただしn+m+kは4である)、 または下記式(6)

〔ここで、 R^1 , R^2 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^3 は炭素数 $1\sim 1$ 2のアルキレン基であり、hは $0\sim 1$ の整数であり、jは $0\sim 1$ の整数であり、そして gは $2\sim 3$ の整数である、ただし h+j+gは 3 であり、fは $0\sim 1$ の整数であり、eは $0\sim 1$ の整数であり、そして dは $2\sim 3$ の整数である、ただし f+e+dは 3 である。〕

で表される同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する 化合物を添加し処理する上記第14または15項記載の共役ジ オレフィン(共)重合ゴムの製造方法。

19. 上記アルコキシシラン系化合物が、アミノ基含有アルコ

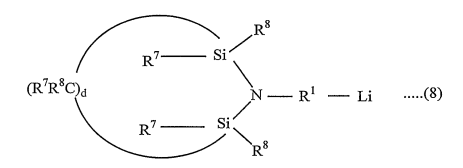
キシシラン化合物である請求項18項に記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムの製造方法。

20. 炭化水素溶媒中で、下記式(7)

$$(R^4 R^5 R^6 S i)_2 - N - R^1 - L i \dots (7)$$

5 ここで、R¹の定義は上記式(1)に同じであり、R⁴, R⁵ およびR⁰の定義は上記式(3)に同じである、

または下記式(8)



10 ここで、 R^1 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^7 および R^8 は、各々独立に水素または炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基ま たはアリール基であり、そして d は $1 \sim 7$ の整数である、 で表されるリチウムアミド開始剤を用いて、共役ジオレフィン、 あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重

下記式(9)

15

$$R^{3}_{4-(c+b)}$$
 $X_{c}-S_{i}-(O_{i}R_{2})_{b}$
..... (9)

合させた後、その重合活性末端と

役ジオレフィン(共)重合ゴムを製造する方法。

- 21. 炭化水素溶媒中で、上記式(7)または式(8)で表さ れるリチウムアミド開始剤を用いて、共役ジオレフィンと芳香 族ビニル化合物をアニオン重合させるに際し、(a)カリウムアル 5 コキシド、カリウムフェノキシド、有機カルボン酸のカリウム 塩、有機スルホン酸のカリウム塩、および有機亜リン酸部分エ ステルのカリウム塩の群から選ばれた少なくとも1種のカリウ ム塩を有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属 の1g原子あたり $0.01\sim0.5$ モル、ならびに(b)アルコー 10 ル、チオアルコール、有機カルボン酸、有機スルホン酸、有機 亜リン酸、第1級アミン、および第2級アミンの群から選ばれ た少なくとも 1 種を(a)カリウム塩の1 モルあたり 0 . $1 \sim 5$ モ ルで、かつ有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類 金属の1g原子あたり0.1モル以下の量を用い、そのように して得られた重合活性末端と上記式(9)で表されるアルコキ 15 シシラン化合物を反応させ、しかる後加水分解する上記第7項
- 22. 上記第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン (共) 重合ゴム100重量部に対し、伸展油10~100重量 20 部を含有してなる油展(共)重合ゴム。

記載の共役ジオレフィン共重合ゴムを製造する方法。

- 23. 伸展油の粘度比重恒数 (V.G.C) が 0.790~1. 100である上記第22項記載の油展(共) 重合ゴム。
- 24. 上記第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン (共) 重合ゴムが全ゴム成分の30重量%以上を占める全ゴム
 25 成分100重量部に対し、フィラー20~120重量部を含有 してなるゴム組成物。

WO 03/029299 PCT/JP02/09831

25. 上記フィラーの少なくとも1重量部がシリカであり、さらにシリカに対してシランカップリング剤を0.5~20重量% 含有する上記第24項に記載のゴム組成物。

26.(I)上記第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフ 5 イン(共)重合ゴム、および(II)無機化合物を含有するゴム・ 無機化合物複合体。

27. (I)成分100重量部に対し、(II)無機化合物1~1,000重量部を配合した上記第26項記載のゴム・無機化合物複合体。

10 28. (II) 無機化合物が、シリカ、カーボンブラックおよび下記式(10)で表される化合物の群から選ばれた少なくとも1種である上記第26または27項記載のゴム・無機化合物複合体。

 $v M^1 \cdot w M^2 \cdot x S i O_v \cdot z H_2 O \cdot n A$ (10)

15 (式中、M¹はNa, Kを示し、M²はMg, Fe, A1, Ti, MnおよびCaから選ばれる少なくとも一つの、金属、金属酸化物または金属水酸化物であり、AはF, C1を示し、v, w, x, y, z、およびnはそれぞれ0~1の数、1~5の数、0~10の数、2~5の数、0~10、および0~2の数である。)
 20 29. 上記第24および/または25項に記載のゴム組成物をトレッド部材またはサイドウォール部材に用いたタイヤ。

発明を実施するための最良の形態

共重合ゴム(i)

25 本発明の共重合ゴム(i)は共役ジオレフィン、あるいは共役ジ オレフィンと芳香族ビニル化合物とを(共)重合して得られた

5

25

- (共)重合体であって、(共)重合体鎖に結合した第1級アミノ 基およびアルコキシシリル基を有することを特徴としている。
- (共)重合ゴムに結合する第1級アミノ基の含有量は、好ましくは0.5~200mmol/kg・(共)重合ゴムポリマーである。同含有量は、さらに好ましくは1~100mmol/kg・(共)重合ゴムポリマーであり、特に好ましくは2~50mmol/kg・(共)重合ゴムポリマーである。ここで(共)重合ゴムポリマーとは、製造時または製造後、添加される老化防止剤などの添加剤を含まないポリマーのみの重量を意味する。
- 10 第1級アミノ基は、(共)重合体鎖に結合していれば、重合開始末端、重合終了末端、(共)重合体主鎖、側鎖のいずれに結合していてもよいが、(共)重合体末端からエネルギー消失を抑制してヒステリシスロス特性を改良しうる点から、重合開始末端あるいは重合終了末端に導入されていることが好ましい。
- 15 また、ポリマー鎖に結合する第1級アミノ基の数が200mmo1/kg・(共) 重合ゴムポリマーを超えると、カーボンブラックやシリカなどの補強剤との相互作用が高くなりすぎて、配合粘度が向上して加工性が悪化する。また、第1級アミノ基の数が0.5mmo1/kg・(共) 重合ゴムポリマー未満では、
- 20 第1級アミノ基を導入した効果が発現し難くなる。すなわち、得られる(共)重合ゴムのヒステリシスロス特性、耐摩耗性、破壊特性の改良が充分ではなく、好ましくない。

また、(共) 重合ゴムのポリマー鎖に結合するアルコキシシリル基の含有量は、好ましくは $0.5 \sim 2.0.0 \, \text{mmo} \, 1 / \, \text{kg}$ (共) 重合ゴムポリマーである。同含有量は、さらに好ましくは $1 \sim 1.0.0 \, \text{mmo} \, 1 / \, \text{kg}$ ・(共) 重合ゴムポリマーであり、

10

15

20

25

特に好ましくは $2 \sim 50 \text{ mmo } 1 / \text{kg}$ ・(共) 重合ゴムポリマーである。

アルコキシシリル基は重合開始末端、重合終了末端、(共)重合体主鎖、側鎖のいずれに結合していてもよいが、(共)重合体末端からエネルギー消失を抑制してヒステリシスロス特性を改良しうる点から、重合開始末端あるいは重合終了末端に導入されていることが好ましい。

また、ポリマー鎖に結合するアルコキシシリル基の数が200mmo1/kg・(共) 重合ゴムポリマーを超えると、カーボンブラックやシリカなどの補強剤との相互作用が高くなりすぎて、配合粘度が向上して加工性が悪化する。また、アルコキシシリル基の数が0.5mmo1/kg・(共) 重合ゴムポリマー未満では、アルコキシシリル基を導入した効果が発現しなくなる。すなわち、得られる(共)重合ゴムのヒステリシスロス特性、耐摩耗性、破壊特性の改良が充分ではなく、好ましくない。

本発明の(共)重合ゴムは、第1製造法によれば、炭化水素溶媒中で共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物とを有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属を重合開始剤としてアニオン重合せしめ、重合が実質的に完了した時点で、保護基で保護された1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物を添加してリビング重合鎖末端に反応せしめ、次いで脱保護(加水分解)することにより製造することができる。本製造法であれば、(1)一段反応で容易に第1級アミノ基とアルコキシシリル基を同時に導入することができ、(2)高い導入率を得ることが可能である。

保護基で保護された第1級アミノ基とアルコキシシリル基を

5

10

15

有する化合物としては、例えば上記式(3)または式(4)で表される化合物を挙げることができる。

上記式(3)、(4)において、 R^1 の炭素数 $1\sim 12$ のアルキレン基としては、例えばメチレン基、エチレン基およびプロピレン基を挙げることができる。

 R^2 および R^3 の炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基およびプロピル基を挙げることができる。

 R^2 および R^3 の炭素数 $1 \sim 20$ の アリール基としては、例えばフェニル基、トルイル基およびナフチル基を挙げることができる。

また、上記式(4)において、 R^4 、 R^5 および R^6 の2つが結合してそれらが結合している珪素原子と一緒になって形成する環は、 $4 \sim 7$ 員環であってもよい。

また、アミノ基の保護基としては、アルキルシリル基を挙げることができる。アルキルシリル基としては、例えばトリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリフェニルシリル基、メチルジフェニルシリル基およびエチルメチルフェニルシリル基を挙げることができる。

保護基で保護されたアミノ基含有アルコキシシラン化合物と 20 しては、例えばN,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、1-トリメチルシリル-2,2-ジメトキシ-1-アザ-2-シラシクロペンタン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルトリメトキシシラン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルトリエトキシシラン、

 $N, N - \forall Z$ (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジエトキシシラン、 $N, N - \forall Z$ (トリメチルシリル) アミノエチルト

WO 03/029299 PCT/JP02/09831

リメトキシシラン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノエチルトリエトキシシラン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノエチルメチルジメトキシシランおよびN,N-ビス(トリメチルシリル)アミノエチルメチルジエトキシシランなどを挙げることができ、好ましくは、1-トリメチルシリル-2, 2-ジメトキシ-1-アザ-2-シラシクロペンタン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジエトキシシランである。

5

10 リビング重合鎖末端、例えば、P-Li+と、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシランの反応は、下記反応式(11)で表すことができる。

$$P^{-}Li^{+}$$
 + $CH^{3}O$ $Si(CH_{3})_{3}$ $Si(CH_{3})_{3}$ $CH^{3}O$ CH_{3}

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{OCH}_3 \\
 & \text{Si}(\text{CH}_3)_3 \\
 & \text{Si}(\text{CH}_3)_3 \\
 & \text{CH}_3
\end{array}$$

なお、Pは共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳

香族ビニル化合物の(共)重合体鎖を示している。

同様に、リビング(共)重合体鎖末端と1-トリメチルシリルー2,2-ジメトキシー1-アザー2-シラシクロペンタンとの反応は、下記式(12)で表すことができる。

$$P^- Li^+ + CH_3O - Si - N - Si(CH_3)_3$$

$$\begin{array}{c|c} & \text{OCH}_3 \\ & | \\ & | \\ & | \\ & | \\ & \text{OCH}_3 \end{array}$$

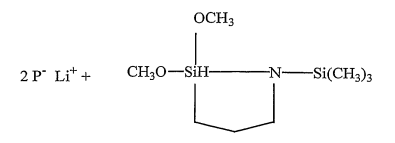
hydrolysis
$$P = Si$$

$$| NH_2$$

$$| OCH_3$$

$$| OCH_3$$

5 また、上記シラシクロペンタンは2分子のリビング(共)重合体鎖末端と反応することができ、そのときには下記反応式(13)で表すことができる。



$$\begin{array}{c|c} & & & P \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

hydrolysis
$$P \longrightarrow Si$$

$$NH_2$$

$$OCH_3$$

$$\dots(13)$$

また、本発明の(共)重合ゴムは、第2製造法によれば、炭化水素溶媒中で共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物を、上記式(7)または(8)で表されるリチウムアミド開始剤を用いて、アニオン重合せしめ、重合が実質的に完了した時点で、上記式(9)で表されるアルコキシシラン化合物を添加してリビング重合鎖末端に反応せしめ次いで脱保護(加水分解)せしめることにより製造することができる。

本発明の(共)重合ゴムは、上記反応例から理解できるとお 10 り、上記式(1)または(2)で表されるものが好ましい。

本発明の(共)重合ゴムは、共役ジオレフィン、あるいは共 役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物および場合により共重合

5

10

可能な第3モノマーとを(共)重合して得られる。

本発明の(共)重合ゴムの製造に際して使用する共役ジオレフィンとしては、例えば1,3-ブタジエン、イソプレン、2,3-ジメチル-1,3-ブタジエン、2-クロロ-1,3-ブタジエン、1,3-ペンタジエンおよびこれらの混合物などが好ましく用いられる。

25

共役ジオレフィンの使用量は、通常、全単量体中に40~100重量%、好ましくは50~95重量%である。40重量%未満では、転がり抵抗、耐摩耗性が悪化し、また低温時にゴムが硬化してグリップ性能、ウェットスキッド抵抗が悪化する。

芳香族ビニル化合物としては、例えばスチレン、2-メチルスチレン、3-メチルスチレン、4-メチルスチレン、 $\alpha-$ メチルスチレン、2,4-ジイソプロピルスチレン、4- tert-ブチルスチレン、ジビニルベンジン、tert-ブトキシスチレン、ビニルベンジルジメチルアミン、(4-ビニルベンジル)ジメチルアミノエチルエーテル、N,N-ジメチルアミノエチルスチレン、2-t-ブチルスチレン、ビニルスチレン、ビニルスチレン、3-t-ブチルスチレン、4-t-ブチルスチレン、ビニルピリジンおよびこれらの混合物などを挙げることができる。 これらのうちスチレンが特に好ましい。

芳香族ビニル化合物の使用量は、通常、全単量体中に60重量%以下、好ましくは50~5重量%である。

また、第3モノマーとしては、例えばアクリロニトリル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸メチル、

25 アクリル酸エチル、メタクリル酸ヒドロキシエチルおよびアク リル酸ヒドロキシエチルを挙げることができる。

WO 03/029299

ある。

5

26

PCT/JP02/09831

第3モノマーの使用量は、通常、全単量体中に25重量%未満、好ましくは15重量%以下、さらに好ましくは10重量%以下である。

さらに、本発明の共役ジオレフィン(共)重合ゴムには、得られるゴムのコールドフローを改良するために、「2官能性以上のモノマー」を共重合させることができる。特に、本発明の共役ジオレフィン(共)重合ゴムに、「2官能性以上のモノマー」を共重合させるとともに、後記する「2官能性以上のカップリング剤」でカップリングすると、コールドフローのみならず、

10 得られるゴム組成物の加工性や物性も向上させることができる。ここで、「2官能性以上のモノマー」としては、ジビニルベンゼン、ジイソプロペニルベンゼン、トリビニルベンゼンなどが挙げられる。2官能性以上のモノマーの使用量は、(共)重合ゴム中に5重量%以下、好ましくは0.001~5重量%、さらに好ましくは0.001~0.1重量%である。5重量%を超えると、得られるゴム組成物の加工性や物性が低下する場合が

本発明の(共)重合ゴム(i)としては、下記(A)、(B)、(C) または(D)の(共)重合ゴムが好ましい。

20 (A)(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が(共) 重合ゴムの0重量%以上5重量%未満であり、共役ジオレフィンの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの95重量%を超えて 100重量%以下であり、共重合可能な第3モノマーの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの0重量%以上25重量%未満で 25 あり、そして、(2)ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位の10モル%以上、好ましくは15~90モル%である

5

10

- (共) 重合ゴム (以下、「(共) 重合ゴム (A)」ということがある)。
- (B)(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの5重量%以上30重量%未満であり、共役ジオレフィンの重合単位の含有量が共重合ゴムの70重量%を超えて95重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、そして(2) ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位の50モル%以上、好ましくは50モル%以上60モル%未満である共重合ゴム(以下、「共重合ゴム(B)」ということがある)。
- (C)(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合 ゴムの30~50重量%であり、共役ジオレフィンの重合単位 の含有量が共重合ゴムの50~70重量%あり、共重合可能な 第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0~20重 量%であり、そして(2)ビニル結合含有量が共役ジオレフィ ンの重合単位の15~50モル%である共重合ゴム(以下、「共 重合ゴム(C)」ということがある)。
 - (D)(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合 ゴムの5重量%以上60重量%以下であり、
- 20 (3) 芳香族ビニル化合物の重合単位が1個の芳香族ビニル化合物単連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の40重量%未満であり、かつ
- (4) 芳香族ビニル化合物単位が8個以上連なった芳香族ビニル化合物長連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の10重量%以下、 である共重合ゴム(以下、「共重合ゴム(D)」ということがある)。

WO 03/029299 PCT/JP02/09831

本発明の(共)重合ゴム(A)にあっては、重合体鎖中に結合した芳香族ビニル化合物の含量、すなわち芳香族ビニル化合物の含量、すなわち芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量は、(共)重合ゴムに基づいて、0重量%以上、5重量%未満、より好ましくは0重量%以上、1重量%以上である。結合芳香族ビニル化合物の含量が5重量%以上では、低温特性が悪化する。また、重合体鎖中に結合した共役ジオレフィンの含量、すなわち共役ジオレフィンの重合単位の含有量は、95重量%を超えて100重量%以下であり、好ましくは99重量%以上100重量%以下である。さらに、ビニル結合(1,2一結合および/または3,4一結合)含量は、共役ジオレフィンの重合単位に基づいて、10モル%以上、好ましくは15モル%以上90モル%未満である。通常の有機アルカリ金属および/またはアルカリ土類金属を重合開始剤としてアニオン重合する場合、ビニル結合含量を10モル%未満とすることは困難である。

10

15

20

25

本発明の共重合ゴム(B)にあっては、結合芳香族ビニル化合物の含量は、共重合ゴムに基づいて、5重量%以上、30重量%未満、より好ましくは10重量%以上、27重量%以下である。結合芳香族ビニル化合物の含量が5重量%未満ではウェットスキッド特性、耐摩耗性・破壊特性が悪化する。30重量%以上であるとヒステリシスロスとウェットスキッド特性のバランスが悪化する。また、共役ジオレフィンの重合単位の含有量は、70重量%を超えて95重量%以下であり、好ましくは73重量%以上90重量%以下である。さらに、ビニル結合含量は、共役ジオレフィンの重合単位に基づいて、50モル%以上、好ましくは50モル%以上60モル%未満である。ビニル結合

20

25

PCT/JP02/09831

含量が50モル%未満ではヒステリシスロスとウェットスキッド特性のバランスが悪化する。また、通常の芳香族ビニル化合物と共役ジオレフィンの(共)重合体の合成法で、90モル%を超えることは困難である。

また、本発明の共重合ゴム(C)にあっては、結合芳香族ビ 5 二ル化合物の含量は、共重合ゴムに基づいて、30~50重量%、 好ましくは30~45重量%である。結合芳香族ビニル化合物 の含量が30重量%未満ではウェットスキッド特性、耐摩耗性・ 破壊特性が悪化する。50重量%を越えるとヒステリシスロス が大きくなる。また、共役ジオレフィンの重合単位の含有量は、 10 50~70重量%であり、好ましくは55~70重量%である。 さらに、ビニル結合含量は、共役ジオレフィンの重合単位に基 づいて、15~50モル%、好ましくは18~47モル%であ る。ビニル結合含量が15モル%未満ではウェットスキッド特 性が低下し、操縦安定性に劣る。また、50モル%を超えると、 15 破壊強力、耐摩耗性が悪化し、ヒステリシスロス性が大きくな る。

さらに、本発明の共重合ゴム(D)にあっては、結合芳香族ビニル化合物の含量は、共重合ゴムに基づいて、5~60重量%、好ましくは5~50重量%である。5重量%未満では、破壊強力が劣り目的とするゴム組成物が得られない。一方、60重量%を超えると、耐摩耗性、反発弾性が劣り好ましくない。また、共役ジオレフィンの重合単位の含有量は、40~95重量%、好ましくは50~95重量%である。40重量%未満では、耐摩耗性、反発弾性が劣り、一方、95重量%を超えると、破壊強力が劣り目的とするゴム組成

物が得られない。さらに、第3モノマーの含有量(使用量)は、通

常、25重量%以下、好ましくは15重量%以下である。

さらに、本発明の共重合ゴム(D)は、芳香族ビニル化合物の重合単位が1個の単連鎖は、40重量%未満、好ましくは35重量%以下であり、かつ芳香族ビニル化合物の重合単位が8個以上連なった長連鎖が、全結合芳香族ビニル化合物の10重量%以下、好ましくは5重量%以下である。芳香族ビニル化合物単連鎖が40重量%以上では、耐摩耗性が劣り、また芳香族ビニル化合物長連鎖が10重量%を超えると、反発弾性、耐摩耗性が劣る。ここで、上記共重合ゴムの芳香族ビニル化合物連鎖は、例えば、共重合ゴムをオゾンによって分解したのち、ゲルパーミエーションクロマトグラムによって分析される〔田中ら、Polymer, 22, 1721(1981)]。

次に第1製造法について説明する。

本発明の(共)重合ゴムを得るための、重合反応および保護

北より保護された1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物との反応は、通常、0~120℃の温度範囲で行われ、一定温度条件下でも上昇温度条件下でもよい。保護された第1級アミノ基を脱保護するための加水分解は、80~150℃、好ましくは90~120℃の温度範囲で、保護された第1級ア

ジールーンションを有する化合物の2倍モル以上の水もしくは酸性水などを添加し、10分間以上、好ましくは30分間以上反応させることにより行われる。重合方式は、バッチ重合方式または連続重合方式のいずれでもよい。

重合に使用される有機アルカリ金属および/または有機アル 25 カリ土類金属の開始剤の例としては、n-ブチルリチウム、s e c-ブチルリチウム、t-ブチルリチウムなどのアルキルリ

15

チウム、1,4-ジリチオブタンなどのアルキレンジリチウム、フェニルリチウム、スチルベンリチウム、リチウムナフタレン、ナトリウムナフタレン、カリウムナフタレン、n-ブチルマグネシウム、n-ヘキシルマグネシウム、エトキシカルシウム、

ステアリン酸カルシウム、tーブトキシストロンチウム、エトキシバリウム、イソプロポキシバリウム、エチルメルカプトバリウム、tーブトキシバリウム、フェノキシバリウム、ジエチルアミノバリウム、ステアリン酸バリウムなどが挙げられる。

開始剤の使用量は、全単量体成分1gに対し、アルカリ金属原子 10 またはアルカリ土類金属原子換算で、 $0.02\sim0.1$ ミリモル、 好ましくは $0.05\sim0.03$ ミリモルである。

また、上記開始剤としては、有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属と、第2級アミン化合物または第3級アミン化合物との反応生成物を使用することができる。上記第2級アミン化合物または第3級アミン化合物と反応させる有機アルカリ金属としては、有機リチウム化合物が好ましい。より好ましくは、nーブチルリチウム、secーブチルリチウムが用いられる。

有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属と反 応させる第2級アミン化合物の例としては、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジーnーブチルアミン、ジーsecーブチルアミン、ジペンチルアミン、ジへキシルアミン、ジーnーオクチルアミン、ジー(2-エチルヘキシル)アミン、ジシクロヘキシルアミン、Nーメチルベンジルアミン、ジアリルアミン、モルホリン、ピペラジン、2,6ージメチルモルホリン、2,6ージメチルピペラジン、1-エチルピペラジン、

WO 03/029299 PCT/JP02/09831

2-メチルピペラジン、1-ベンジルピペラジン、ピペリジン、3,3-ジメチルピペリジン、2,6-ジメチルピペリジン、1-メチル-4-(メチルアミノ)ピペリジン、2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、ピロリジン、2,5-ジメチルピロリジン、アゼチジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、5-ベンジルオキシインドール、3-アザスピロ[5,5]ウンデカン、3-アザビシクロ[3.2.2]ノナン、カルバゾールなどが挙げられる。

また、有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金 属と反応させる第3級アミン化合物の例としては、N,N-ジメ 10 チルーo-トルイジン、N,N-ジメチルーp-トルイジン、N, ィーピコリン、ベンジルジメチルアミン、ベンジルジエチルア ミン、ベンジルジプロピルアミン、ベンジルジブチルアミン、(o -メチルベンジル) ジメチルアミン、(m-メチルベンジル) ジ 15 メチルアミン、(p-メチルベンジル) ジメチルアミン、N.N -テトラメチレン-o-トルイジン、N.N-ヘプタメチレン-N-トリメチレンベンジルアミン、N.N-テトラメチレンベン ジルアミン、N,N-ヘキサメチレンベンジルアミン、N,N-20 テトラメチレン(o-メチルベンジル)アミン、N,N-テトラ メチレン(p-メチルベンジル)アミン、N.N-ヘキサメチレ ン(o-メチルベンジル)アミン、N.N-ヘキサメチレン(p -メチルベンジル)アミンなどが挙げられる。

25 また、重合には、必要に応じて、ジエチルエーテル、ジーn -ブチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテル、エ

チレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジ メチルエーテル、プロピレングリコールジメチルエーテル、プ ロピレングリコールジエチルエーテル、プロピレングリコール ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、2,2-(ビステトラ ヒドロフルフリル) プロパン、ビステトラヒドロフルフリルホ 5 ルマール、テトラヒドロフルフリルアルコールのメチルエーテ ル、テトラヒドロフルフリルアルコールのエチルエーテル、テ トラヒドロフルフリルアルコールのブチルエーテル、α-メト キシテトラヒドロフラン、ジメトキシベンゼン、ジメトキシエ 10 タンなどのエーテル化合物および/またはトリエチルアミン、 ピリジン、N,N,N',N'-テトラメチルエチレンジアミン、 ジピペリジノエタン、N,N-ジエチルエタノールアミンのメチ ルエーテル、N,N-ジエチルエタノールアミンのエチルエーテ ル、N,N-ジエチルエタノールアミンのブチルエーテルなどの 第3級アミン化合物を、重合系中に添加して、ジオレフィン系 15 (共) 重合体の共役ジオレフィン部分のミクロ構造(ビニル結 合含量)を調整することができる。

本発明の(共)重合ゴムを重合する際に使用される炭化水素 溶媒としては、例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタ 20 ン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、ベンゼン、トル エン、キシレンなどが挙げられる。これらのうちシクロヘキサ ン、ヘプタンが好ましい。

炭化水素溶媒の使用は、全単量体濃度が、通常、5~30重量%、好ましくは10~20重量%程度となる量である。

25 本発明で使用される開始剤の反応性を向上させようとする場合、あるいは重合体中に導入される芳香族ビニル化合物をラン

WO 03/029299 34

5

20

ダムに配列するかまたは芳香族ビニル化合物の単連鎖を付与させようとする場合に、重合開始剤とともに(a)カリウム化合物を添加してもよい。重合開始剤とともに添加される(a)カリウム化合物としては、例えばカリウムイソプロポキシド、カリウムーtーブトキシド、カリウムーtーアミロキシド、カリウムーnーペプタオキシド、カリウムベンジルオキシド、カリウムフェノキシドに代表されるカリウムアルコキシド、カリウムフェノキシド;イソバレリアン酸、カプリル酸、ラウリル酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノレイン酸、安息香酸、

PCT/JP02/09831

10 フタル酸、2-エチルヘキサン酸などの有機カルボン酸のカリウム塩;ドデシルベンゼンスルホン酸、テトラデシルベンゼンスルホン酸、オクタデシルベンゼンスルホン酸、オクタデシルベンゼンスルホン酸などの有機スルホン酸のカリウム塩; 亜リン酸ジエチル、亜リン酸ジイソプロピル、亜リン酸ジフェニル、

15 亜リン酸ジブチル、亜リン酸ジラウリルなどの、有機亜リン酸部分エステルのカリウム塩などが用いられる。

これらの(a)カリウム化合物は、開始剤のアルカリ金属1グラム原子当量あたり、0.005~0.5 モルの量で添加できる。0.005 モル未満では、(a)カリウム化合物の添加効果(開始剤の反応性向上、芳香族ビニル化合物のランダム化または単連鎖付与)が現れず、一方0.5 モルを超えると、重合活性が低下し、生産性を大幅に低下させることになるとともに、重合体末端を官能基で変性する反応を行なう際の変性効率が低下する。

本発明の共重合ゴム(D)の製造において、芳香族ビニル化 25 合物の上記単連鎖と長連鎖を上記特定の割合で混在させるため には、上記重合開始剤とともに上記(a)カリウム化合物を添加す

ことができる。

PCT/JP02/09831

る。(a)カリウム化合物の添加量は、上記と同様であり、0.005モル未満では、カリウム化合物の添加効果(開始剤の反応性向上、芳香族ビニル化合物のランダム化または単連鎖・長連鎖付与)が現れず、一方0.5モルを超えると、重合活性が低下し、生産性を大幅に低下させることになるとともに、重合体末端を官能基で変性する反応を行なう際の変性効率が低下する。また、上記(a)カリウム塩とともに、必要に応じて、(b)アルコール、チオアルコール、有機カルボン酸、有機スルホン酸、有機亜リン酸、第1級アミン、および第2級アミンの群から選ばれた少なくとも1種の化合物を(a)カリウム塩の1モルあたり0.1~5モルで、かつ有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子あたり0.1モル以下の量を使用する

これらの(b)化合物の好適な例としては、メチルアルコール、
n ープチルアルコール、t ープチルアルコール、ヘキシルアルコール、2 ーエチルヘキシルアルコール、n ーオクチルアルコール、ラウリルアルコールなどの脂肪族アルコールや各種フェノール性アルコール誘導体およびブチルアミン、ジブチルアミン、ジブチルアミン、ベキシルアミン、ジヘキシルアミン、ジへキシルアミン、アニリンなどの各種第一級アミンまたは第二級アミン、ブチルメルカプタン、オクチルメルカプタン、ドデシルメルカプタンなどのチオアルコール類、オクチル酸、ステアリン酸、ヘキサン酸などの有機カルボン酸および有機亞リン酸、有機スルホン酸などが挙げられる。

本発明の(共)重合ゴム(i)は、GPCで測定される分子量分布

がポリモーダル型でも、あるいは、該分子量分布がモノモーダル型で、かつ重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比Mw/Mnが1.3~4.0であってもよい。

以下、本発明の(共)重合ゴム(i)について、ポリモーダル型と 5 モノモーダル型について、それぞれ、分けて説明する。

本発明の(共)重合ゴム(i)は、GPCで測定される分子量分布が多峰性(ポリモーダル型)であってもよい。分子量分布が単峰性(モノモーダル型)で分子量分布が狭い(MW/Mnが1.3未満)と、補強剤やその他の配合剤と配合したときの粘度が

- 高くなり、加工性が悪化する。配合物の加工性の悪化は、加工コストを高くするのみならず、補強剤やその他の配合剤の分散不良を引き起こし、配合物の物性低下につながる。配合物の粘度を低下させる目的で、生ゴムの分子量を低下させると、低ヒステリシスロス性が悪化するとともに、ゴムの粘着性が高くな
- 15 りハンドリングが悪くなり、またコールドフローが大きくなって貯蔵安定性が悪化する。また、分子量分布が単峰性(モノモーダル型)で分子量分布が広い(Mw/Mnが4.0以上)と、低分子量成分が増加して、低ヒステリシスロス性能・耐摩耗性能が悪化する。
- 20 本発明の(共)重合ゴム(i)のGPCで測定される分子量分布を 多峰性(ポリモーダル型)にする方法には特に限定されないが、 例えば以下の方法がある。

方法(1): 共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと 芳香族ビニル化合物とを(共)重合したのち、重合転化率が9 25 0%~100%になった時点で、式(3),(4)で表されるカ ップリング剤に加えて、他の官能性の特定のカップリング剤を

5

10

15

添加して、該カップリング剤と一部の重合体の活性末端とを反応させて分子量を複数倍に増加させる。カップリング剤の添加量を調節することで分子量を複数倍に増加させた重合体と、特定カップリンッグ剤と反応しない重合体との量をコントロールして、分子量分布を多峰性にすることができる。

方法(2):共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと 芳香族ビニル化合物とを(共)重合させる際、少量の多官能性 モノマーを存在させておく。多官能性性モノマーとしては、ジ ビニルベンゼン、ジーiso-プロペニルベンゼンなどが挙げ られ、その添加量は、共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物 の合計100重量部に対し、0.001~10重量部、好まし くは0.01~3重量部である。

方法(3): 共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと 芳香族ビニル化合物とを(共)重合させる際に、重合転化率が 50%以下の時点で、重合活性末端の一部を失活させうる試薬 (いわゆる重合停止剤)を添加する。失活していない重合末端 は、さらに残ったモノマーを重合するので、失活した重合体よ り分子量が増大し、分子量分布が多峰性となる。

これらのうち、方法(1)のカップリング剤を添加する方法
20 が、重合体の物性面からも、生産性の面からも好ましい。重合 転化率が90%~100%になった時点で、重合活性末端に反 応させる特定のカップリング剤としては、後記する(a)イソシアナート化合物および/またはイソチオシアナート化合物(以下「カップリング剤(a)」ともいう)、(b)アミド化合物および/またはイミド化合物(以下「カップリング剤(b)」ともいう)、(c)ピリジル置換ケトン化合物および/またはピリジル

25

置換ビニル化合物(以下「カップリング剤(c)」ともいう)、(d)ケイ素化合物(以下「カップリング剤(d)」ともいう)、(e)エステル化合物(以下「カップリング剤(e)」ともいう)、(f)ケトン化合物(以下「カップリング剤(f)」ともいう)ならびに(g)スズ化合物(以下「カップリング剤(g)」ともいう)よりなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物が挙げられる。他方、本発明の(共)重合ゴム(i)は、GPCで測定される分子量分布が、単峰性(モノモーダル型)で、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比Mw/Mnが1.3~4.0、

10 好ましくは $1.5 \sim 3.0$ 、さらに好ましくは $1.5 \sim 2.5$ であってもよい。

分子量分布が単峰性(モノモーダル型)であっても、分子量 分布が狭い(Mw/Mnが1.3未満)と、補強剤やその他の 配合剤と配合したときの粘度が高くなり、加工性が悪化する。

15 配合物の加工性の悪化は、加工コストを高くするのみならず、 補強剤やその他の配合剤の分散不良を引き起こし、配合物の物 性低下につながる。配合物の粘度を低下させようとして、生ゴ ムの分子量を低下させると、配合物の低ヒステリシスロス性が 悪化するとともに、ゴムの粘着性が高くなりハンドリングが悪 く、またコールドフローが大きくなって貯蔵安定性が悪化する。

一方、分子量分布が広い(Mw/Mnが4.0を超える)と、配合物の低ヒステリシスロス性が悪化する。

本発明の(共)重合ゴム(i)の分子量分布を、単峰性(モノモーダル型)で、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比Mw/Mnを1.3~4.0にする方法は特に限定されないが、例えば以下の方法がある。

5

25

(方法1):重合系中に溶剤、モノマー、上記重合開始剤、必要に応じてエーテル化合物、3級アミン化合物を連続的にチャージしながら重合する(連続重合方式)。

PCT/JP02/09831

(方法2):あらかじめ重合系中に溶剤、重合開始剤、必要に応じてエーテル化合物、3級アミン化合物を仕込んでおき、モノマーのみを連続的または断続的ににチャージして重合させる方法(モノマー連続添加方式)。

上記モノモーダル型の(共)重合ゴム(i)においても、全(共) 重合体鎖の少なくとも5%以上で50%を超えない重合体鎖の 10 重合終了末端が、後記カップリング剤(a)~(g)よりなる 群から選ばれた少なくとも1種の化合物によって変性もしくは カップリングさせていることが、重合体の物性面(たとえばヒ ステリシスロスを低減させる、あるいは耐摩耗性・破壊強度を 良好にする)からも、生産性の面からも好ましい。

15 なお、分子量分布の広いモノモーダル型の本発明の(共)重合 ゴム(i)を重合終了前にカップリングしても、分子量分布が広い ために、ポリモーダル型とはならず、モノモーダル型を維持す る。

カップリング剤 (a) ~ (g) の具体例は、以下のとおりで 20 ある。

カップリング剤 (a) であるイソシアナート化合物またはチオイソシアナート化合物の具体例としては、2,4-トリレンジイソシアナート、2,6-トリレンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、ポリメリックタイプのジフェニルメタンジイソシアナート(C-MDI)、イソホロンジイソシアナート、0,1,3,5-ベンゼ

ントリイソシアナート、フェニルー1,4 - ジイソチオシアナー トなどを好ましいものとして挙げることができる。

カップリング剤(b)であるアミド化合物またはイミド化合物の具体例としては、コハク酸アミド、フタル酸アミド、N,N,N',N',ーテトラメチルフタル酸アミド、オキサミド、N,N,N',N',ーテトラメチルオキサミドなどのアミド化合物、コハク酸イミド、Nーメチルコハクイミド、マレイミド、Nーメチルマレイミド、フタルイミド、Nーメチルフタルイミドなどのイミド化合物を好ましいものとして挙げることができる。

10 カップリング剤(c)であるピリジル置換ケトン化合物またはピリジル置換ビニル化合物の具体例としては、ジベンゾイルピリジン、ジアセチルピリジン、ジビニルピリジンなどを好ましいものとして挙げることができる。

カップリング剤(d)であるケイ素化合物の具体例としては、

- ジブチルジクロロケイ素、メチルトリクロロケイ素、メチルジクロロケイ素、テトラクロロケイ素、トリエトキシメチルシラン、トリフェノキシメチルシラン、トリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、4,5-エポキシヘプチルメチルジメトキシシラン、ビス(トリエトキシシリルプロピル)テトラサルファイドなどを好ましいものとして挙げることができる。
 - カップリング剤(e)であるエステル化合物の具体例は、アジピン酸ジエチル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジエチル、グルタル酸ジエチル、マレイン酸ジエチルなどを好ましいものとして挙げることができる。
- 25 カップリング剤(f)であるケトン化合物の具体例としては、N,N,N',N'-テトラメチル-4,4'-ジアミノベンゾフェ

5

25

41

PCT/JP02/09831

ノン、N,N,N',N'-Fトラエチル(4,4'-ジアミノ)-ベンゾフェノン、<math>N,N-ジメチル-1-Pミノベンゾキノン、N,N,N',N'-Fトラメチルー1,3-ジアミノベンゾキノン、<math>N,N-ジメチル-1-Pミノアントラキノン、N,N,N',N'-Fトラメチルー1,4-ジアミノアントラキノンなどを好ましいものとして挙げることができる。

カップリング剤(g)であるスズ化合物の具体例としては、 テトラクロロスズ、テトラブロモスズ、トリクロロブチルスズ、 トリクロロメチルスズ、トリクロロオクチルスズ、ジブロモジ 10 メチルスズ、ジクロロジメチルスズ、ジクロロジブチルスズ、 ジクロロジオクチルスズ、1,2-ビス(トリクロロスタニル) エタン、1,2-ビス(メチルジクロロスタニルエタン)、1,4 -ビス(トリクロロスタニル)ブタン、1,4-ビス(メチルジ クロロスタニル) ブタン、エチルスズトリステアレート、ブチ ルスズトリスオクタノエート、ブチルスズトリスステアレート、 15 ブチルスズトリスラウレート、ジブチルスズビスオクタノエー ト、ジブチルスズビスステアレート、ジブチルスズビスラウレ ートなどを好ましいものとして挙げることができる。上記カッ プリング剤は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上 20 を併用して用いることもできる。

上記カップリング剤の使用量は、開始剤のアルカリ金属1グラム原子当量あたり、0.05~50モル、好ましくは0.1~30モルの量で添加できる。0.05モル未満では、得られるゴム組成物の物性が劣り、またコールドフローが大きくなって貯蔵安定性が悪化する。一方、50モルを超えると、本発明の(共)重合ゴム(i)を得るために必要な式(3)、(4)に記載の

WO 03/029299 42

化合物の反応率が低下し、期待する性能が得られない。

なお、上記カップリング剤による全(共)重合体鎖における カップリング率は、通常、5%以上、好ましくは10~35% である。

PCT/JP02/09831

5 なお、本発明の共重合ゴム(D)の製造にあっては、上記カップリング剤の使用量は、0.4モル以下、好ましくは0.3 モル以下の量で添加できる。0.4モルを超えると、本発明で使用されるアミノ基含有アルコキシシラン化合物による変性率が低下して物性が劣る。なお、上記カップリング剤による共重10 合ゴム(D)の全共重合体鎖におけるカップリング率は、通常、40%以下、好ましくは30%以下である。

また、上記カップリング剤として、2官能性以上のカップリング剤を使用してもよい。「2官能性以上のカップリング剤」を用いてカップリングさせることにより、コールドフローの改良のみならず、得られるゴム組成物の加工性や物性を向上させることができる。

15

2 官能性以上のカップリング剤(a)の具体例としては、2,4-トリレンジイソシアナート、2,6-トリレンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、ポリメリックタイプのジフェニルメタンジイソシアナート(C-MDI)、イソホロンジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、1,3,5-ベンゼントリイソシアナート、フェニルー1,4-ジイソチオシアナートなどを好ましいものとして挙げることができる。

25 2 官能性以上のカップリング剤(b)の具体例としては、コハク酸アミド、フタル酸アミド、N,N,N',N'ーテトラメチ

ルフタル酸アミド、オキサミド、N,N,N',N',ーテトラメチルオキサミドなどのアミド化合物、コハク酸イミド、Nーメチルコハクイミド、マレイミド、Nーメチルマレイミド、フタルイミド、Nーメチルフタルイミドなどのイミド化合物を好ましいものとして挙げることができる。

2 官能性以上のカップリング剤(c)の具体例としては、ジベンゾイルピリジン、ジアセチルピリジン、ジビニルピリジンなどを好ましいものとして挙げることができる。

2 官能性以上のカップリング剤(d)の具体例としては、ジ 10 ブチルジクロロケイ素、メチルトリクロロケイ素、メチルジク ロロケイ素、テトラクロロケイ素、トリエトキシメチルシラン、 トリフェノキシメチルシラン、トリメトキシシラン、メチルト リエトキシシラン、4,5-エポキシヘプチルメチルジメトキシ シラン、ビス(トリエトキシシリルプロピル)テトラサルファ イドなどを好ましいものとして挙げることができる。

2 官能性以上のカップリング剤(e)の具体例は、アジピン酸ジエチル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジエチル、グルタル酸ジエチル、マレイン酸ジエチルなどを好ましいものとして挙げることができる。

20 2官能性以上のカップリング剤(f)の具体例としては、N, N-ジメチル-1-アミノベンゾキノン、<math>N,N,N', N'-F トラメチル-1,3-ジアミノベンゾキノン、N,N-ジメチル-1-アミノアントラキノン、<math>N,N,N', N'-F トラメチルー1,4-ジアミノアントラキノンなどを好ましいものとして挙 びることができる。

2 官能性以上のカップリング剤(g)の具体例としては、テ

20

トラクロロスズ、テトラブロムスズ、トリクロロブチルスズ、 トリクロロメチルスズ、トリクロロオクチルスズ、ジブロムジ メチルスズ、ジクロロジメチルスズ、ジクロロジブチルスズ、 ジクロロジオクチルスズ、1,2-ビス(トリクロロスタニル) 5 エタン、1,2-ビス(メチルジクロロスタニルエタン)、1,4 ービス(トリクロロスタニル)ブタン、1,4-ビス(メチルジ クロロスタニル)ブタン、エチルスズトリステアレート、ブチ ルスズトリスオクタノエート、ブチルスズトリスステアレート、 ブチルスズトリスラウレート、ジブチルスズビスオクタノエー 10 ト、ジブチルスズビスステアレート、ジブチルスズビスラウレ ートなどを好ましいものとして挙げることができる。

上記2官能性以上のカップリング剤は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を併用して用いることもできる。

上記 2 官能性以上カップリング剤 (a) ~ (g) 中、好まし 15 くは (g) スズ化合物である。

なお、2官能性以上のカップリング剤として(g)スズ化合物を用いて共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物とを共重合させる場合には、該共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させた後、その重合活性末端と2官能性以上のスズ化合物でカップリングを行うに際し、カップリングを行う直前に共役ジオレフィンを添加して重合を行い、共役ジエンユニットースズ結合鎖を含む共役ジオレフィン(共)重合ゴムを得ることが好ましい(特公昭57-87407号公報参照)。

このように、カップリング直前に共役ジオレフィンを添加し 25 て芳香族ビニル化合物(スチレン)ユニットとスズとの結合鎖 の生成を抑えることにより、転がり摩擦抵抗特性および破壊特

性の優れたゴムが得られる。

5

20

25

上記2官能性以上のカップリング剤の使用量は、開始剤のアルカリ金属1グラム原子当量あたり、0.005~1モル、好ましくは0.01~0.5モルの量で添加できる。0.005モル未満では、得られるゴムのコールドフローの改良効果に乏しく、また、ゴム加硫物の物性が低下する場合がある。一方、1モルを超えると未反応物が多くなり臭気が発生したり、加硫速度を速めたり、ゴム加硫物の物性が低下する場合がある。

なお、上記2官能性以上のカップリング剤は、全(共)重合 10 体鎖の1%以上、好ましくは5%以上の(共)重合体鎖に結合 していることが望ましい。

5%未満では、コールドフローの改良効果に乏しく、また、加工性の改良効果が低下、ゴム加硫物の物性が低下する場合がある。

15 次に、本発明の第2製造法について説明する。

本発明の(共)重合ゴムを得るための、第1級アミノ基が保護されたリチウムアミド開始剤による重合反応、およびアルコキシシラン化合物との反応は、通常、0~120℃の温度範囲で行われ、一定温度条件下でも上昇温度条件下でもよい。保護された第1級アミノ基を脱保護させるための加水分解は、80~150℃、好ましくは90~120℃の温度範囲で、第1級アミノ基が保護されたリチウムアミド開始剤の2倍モル以上の水もしくは酸性水などを添加し、10分間以上、好ましくは30分間以上反応させることにより行われる。重合方式は、バッチ重合方式または連続重合方式のいずれでもよい。

尚、第2製造法について、ここに記載のない事項は、第1製

造法について記載した事項がそのままあるいは当業者に自明の 変更を加えて適用されると理解されるべきである。

また、上記式(8)で表されるリチウムアミド開始剤としては、例えば3-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、2-メ チル-3-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、2,2-ジメチル-3-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、4-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-ブェルリチウム、6-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-ブキルリチウム、6-(2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-ヘキシルリチウムを挙げることができる。

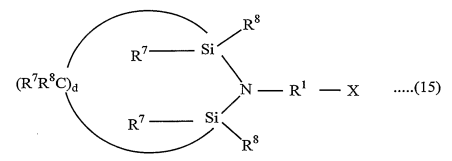
また、上記リチウムアミド開始剤は、対応するハライドと有機リチウム化合物を炭化水素溶媒中で反応させた合成体を使用してもよい。尚、ハライドと有機リチウムの反応は、重合リアクターと別の反応容器にて予め実施してもよい。

上記リチウムアミド開始剤に対応するハライドとしては、下 記式(14)

 $(R^4 R^5 R^6 S i)_2 - N - R^1 - X$ (14)

ここで、 R^1 、 R^4 、 R^5 および R^6 の定義は、上記式(3)に 5 同じである、Xはハロゲン原子である、

または下記式(15)



ここで、 R^1 の定義は上記式(3)に同じであり、 R^7 、 R^8 は、各々独立に水素または炭素数 $1\sim 2$ 0のアルキル基、アリール基であり、dは $1\sim 7$ の整数である、

10 を挙げることができる。

さらに、上記式(9)で表されるアルコキシシラン化合物としては、例えばテトラメトキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラプロポキシシラン、テトラブトキシシラン、メチルトリメトキンシラン、メチルトリエトキシシラン、メチルトリブトキシシラン、メチルトリブトキシシラン、メチルトリブトキシシラン、エチルトリプロポキシシラン、エチルトリプロポキシシラン、エチルトリプロポキシシラン、エチルトリプロポキシシラン、エチルトリフェノキシシラン、ジメチルジプロポキシシラン、ジメチルジブトキシシラン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチル

20

ジメトキシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルジプロポキシシラン、ジエチルジプトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリプロポキシシラン、ビニルトリブトキシシラン、ビニルトリフェノキシシラン、オクテニルトリメトキシシラン、フェニルトリズトキシシラン、フェニルトリズトキシシラン、フェニルトリブトキシシラン、フェニルトリブトキシシラン、フェニルトリブトキシシラン、フェニルトリブトキシシラン、フェニルトリブトキシシラン、トリメトキシクロロシラン、トリプロポキシクロロシラン、トリプロポキシクロロシラン、ジメトキシジクロロシラン、ジプロポキシジクロロシラン、ジフェノキシジクロロシランを挙げることができる。

本発明で得られる(共)重合ゴム(i)の重量平均分子量は、通常、10万~200万、好ましくは15万~170万、さらに好ましくは15万~150万である。10万未満では、得られるゴム組成物の破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性などが充分ではなく、一方、200万を超えると、加工性に劣り、また混練り時のフィラー分散性が悪化し、破壊強度、耐摩耗性、

低ヒステリシスロス性、ウェットスキッド性が悪化する。

なお、本発明で得られる(共)重合ゴム(i)のムーニー粘度(M L_{1+4} , 100°C)は20~200の範囲であることが好ましく、20未満では破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性が悪化し、一方、200を超えると加工性が低下する。また、

25 ムーニー粘度 (ML_{1+4} , 100°C) が 100 を超えた (共) 重合体もそのままでは加工性に劣り好ましくないが、芳香族系

25

プロセスオイル、ナフテン系プロセスオイルなどの伸展油や重

量平均分子量が15万以下の液状ポリマーを添加することで、 ムーニー粘度を100以下に下げて、加工上問題なく使用でき るようにすることもできる。用いられる伸展油としては、ジエ ン系ゴムに通常用いられる伸展油や軟化剤であれば特に制限さ 5 れないが、鉱物油系の伸展油が好ましく用いられる。一般的に、 鉱物油の伸展油は、芳香族系オイル、脂環族系オイル、および 脂肪族系オイルの混合物であり、これらの量割合によって芳香 族系 (アロマティック系)、脂環族系 (ナフテン系)、脂肪族系 (パラフィン系)と分類されているが、本発明には、いずれの 10 ものも使用することができる。伸展油としては、好ましくは粘 度比重恒数(または粘度比重定数という。以下、V.G.C. と略す。) $(0.790 \sim 1.100$ 、好ましくは $(0.790 \sim 1.100$ 1. 049、さらに好ましくはV. G. C. が $0.790 \sim 0$. 999、特に好ましくはV. G. C. が 0. 790~0. 94 15 9 のものである。なかでも、粘度比重恒数 (V.G.C.値) が 0.900~1.049の芳香族系鉱物油(アロマティック オイル) および 0.800~0.899の脂肪族系鉱物油(ナ フテニックオイル)が、低ヒステリシスロス性/ウェットスキ

本発明の共重合ゴム(D)にあっては、粘度比重恒数(V.G.C.値)が0.900~1.049の芳香族系鉱物油(アロマティックオイル)および0.800~0.899の脂肪族系鉱物油(ナフテニックオイル)が、低ヒステリシスロス性/ウェットスキッド抵抗の点から好ましく用いられる。

ッド抵抗の点から好ましく用いられる。

このうち、上記粘度比重恒数を満たすアロマティック系伸展

10

油としては、出光興産(株)製の、ダイアナプロセスオイルA C-12, AC460, AH-16, AH-58、エクソンモ ービル(有)製の、モービルゾールK,同22,同130、富 士興産(株)製の、フッコール・アロマックス#3、日鉱共石 (株)製の、共石プロセスX50,X100,X140、シェ ル化学(株)製の、レゾックスNo.3、デュートレックス72 9UK、日石三菱(株)製の、コウモレックス200,300, 500,700、エクソンモービル(有)製の、エッソプロセ スオイル110,同120、日石三菱(株)製の、三菱34へ ビープロセス油、三菱44ヘビープロセス油、三菱38ヘビー プロセス油、三菱39ヘビープロセス油などが挙げられる。

また、上記粘度比重恒数を満たすナフテン系伸展油としては、 出光興産(株)製の、ダイアナプロセスオイルNS-24,N S-100, NM-26, NM-280, NP-24、エクソ ンモービル(有)製のナプレックス38、富士興産(株)製の、 15 フッコールFLEX#1060N, #1150N, #1400 N, #2040N, #2050N、日鉱共石(株) 製の、共石 プロセスR25, R50, R200, R1000、シェル化学 (株) 製の、シェルフレックス371JY, 同371N, 同4 51, 同N-40, 同22, 同22R, 同32R, 同100R, 20 同100S, 同100SA, 同220RS, 同220S, 同2 60, 同320R, 同680、日石三菱(株) 製のコウモレッ クス2号プロセスオイル、エクソンモービル(有)製の、エッ ソプロセスオイルL-2,同765、日石三菱(株)製の三菱 20ライトプロセス油などが挙げられる。 25

さらに、上記粘度比重恒数を満たすパラフィン系伸展油とし

ては、出光興産(株)製の、ダイアナプロセスオイルPW-9 0, PW-380, PS-32, PS-90, PS-430、 富士興産(株)製の、フッコールプロセスP-100, P-2 00, P-300, P400, P-500、日鉱共石(株)製 5の、共石プロセスP-200, P-300, P-500, 共石 EPT750, 同1000, 共石プロセスS90、シェル化学 (株)製の、ルブレックス26, 同100, 同460、エクソ ンモービル(有)製の、エッソプロセスオイル815, 同84 5, 同B-1、エクソンモービル(有)製のナプレックス32、

10 日石三菱 (株) [旧三菱石油 (株)] 製の三菱 1 0 ライトプロセス油などが挙げられる。

このように、本発明の(共)重合ゴム(i)が伸展油によって油展されていることにより、カーボンブラック、シリカなどの充填剤を該(共)重合ゴムに均一に微分散させることが可能になり、

15 加工性、加硫物の諸特性を著しく向上させることができる。また、これにより、驚くべきことに、得られる油展(共)重合ゴムや加硫物の機械的強度、特に耐摩耗性を向上させることができる。

本発明に用いられる伸展油の配合量は、(共)重合ゴム(i)1000重量部に対して、10~100量部、好ましくは15~90重量部である。10重量部未満では、耐摩耗性向上効果や加工性に乏しく、一方、100重量部を超えると、著しく軟質化し加工性に劣る。

なお、伸展油は、重量平均分子量が15万以下の液状ポリマ 25 - (あるいはその溶液)であってもよい。

油展方法としては特に制限はなく、例えば、上記(共)重合ゴ

5

10

20

25

ムの重合溶液に伸展油を添加し、溶液状態で混合する方法を挙 げることができる。この方法は、操作上、(共)重合ゴムと伸展 油とを混合する過程を省略することができ、両者の混合均一性 に優れる点から好ましい。重合溶液に伸展油を添加する場合は、

重合の終了後、例えば、末端変性剤の添加後または重合停止剤の添加後(安定剤などの添加後)が好ましい。有機溶剤を含む重合体溶液中に、伸展油を必要量添加して、溶液状態でよく混合する(第1工程)。次に、①伸展油を含む重合体溶液中にスチームを吹き込むスチームストリッピング法によってクラムを得るか、あるいは②伸展油を含む重合体溶液をエクストルーダー、デボラチライザーなどの手段により、直接、脱溶剤を行なって、油展(共)重合ゴムと溶剤とを分離する(第2工程)。得られた未

乾燥の油展(共)重合ゴムは、必要に応じて、洗浄し、真空乾燥機、熱風乾燥機やロールなどにより乾燥し(第3工程)、目的と

15 する油展(共)重合ゴムを単離することができる。

また、油展方法として、本発明の(共)重合ゴム(i)と伸展油とを溶融状態でブレンドして、油展(共)重合ゴムを調製することもできる。この場合、ブレンド方法としては、単軸押し出し機、二軸押し出し機、バンバリー、ロール、ニーダー、プラストミルなどが採用され、溶融混練温度は50~200℃が好適である。

本発明の(共)重合ゴムは、単独でまたは天然ゴム、ポリイソプレンゴム、ポリブタジエンゴム、乳化重合スチレンブタジエンゴムなどとブレンドし、カーボンブラック、シリカなどの補強剤および各種配合剤と、ロール、バンバリーミキサーによって混練りしたのち、硫黄、加硫促進剤などを添加して、トレ

ッド、サイドウォール、カーカスなどのタイヤ用ゴムをはじめ、 ベルト、防振ゴムその他の工業用品に使用することができる。

本発明の(共)重合ゴムを、タイヤ、特にタイヤトレッドに 使用する場合に、(共)重合ゴムに充填される補強材としては、

5 例えばカーボンブラック、シリカなどのフィラーが挙げられる。

特に、加硫物を効果的に補強して、良好な耐摩耗性、破壊強度を期待するときには、カーボンブラックが好適に使用される。フィラーの充填量は、全ゴム成分100重量部に対し、好ましくは20~120重量部、より好ましくは30~110重量部である。カーボンブラックとしては、ファーネス法により製造されたものであって、窒素吸着比表面積が50~200m²/g、DBP吸油量が80~200m1/100gのカーボンブラックが好ましく、FEF、HAF、ISAF、SAFクラスのものが好ましく使用でき、特に高凝集タイプのものが好ましな。

また特に、低燃費タイヤ用途においては、加硫物のヒステリシスロスを低下させて良好な転がり抵抗を与えるとともに、ウェットスキッド抵抗を向上させる目的において、シリカの使用が好ましい。シリカとしては、湿式法シリカ、乾式法シリカ、

20 合成けい酸塩シリカのいずれのものも使用できる。補強効果の高いのは粒子径の小さいシリカであり、小粒子・高凝集タイプ(高表面積、高吸油性)のものがゴムへの分散性が良好で、物性および加工性の面で特に好ましい。

また、高分散型(High Dispersible Ty 25 pe)のシリカを使用することも、ゴムへの分散性を良好化し、 物性、加工性の面で好ましい。

20

25

PCT/JP02/09831

シリカの平均粒子径は一次粒子径で $5\sim60\mu$ m、特に $10\sim35\mu$ mが好ましい。このシリカの充填量は、全ゴム成分1000重量部に対して、好ましくは $20\sim120$ 重量部、より好ましくは $30\sim110$ 重量部である。

さらに、シリカを充填剤に使用する際、その補強効果を高め 5 る目的で、公知の各種シランカップリング剤を使用することが できる。シランカップリング剤とは、分子中にアルコキシシリ ル基などのシリカ表面と反応可能な構成成分とポリスルフィド、 メルカプト基、エポキシ基などの、ゴム、特に炭素ー炭素二重 結合と反応可能な構成成分を併せ持った化合物を指す。例えば、 10 ビス (3-トリエトキシシリルプロピル) テトラスルフィド、 ビス (3-トリエトキシシリルプロピル) ジスルフィドおよび 3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-トリエトキ シシリルプロピル-N, N-ジメチルチオカルバモイルテトラ スルフィド、3-トリエトキシシリルプロピルベンゾチアゾー 15 ルテトラスルフィドなどが、シランカップリング剤としてよく 知られている。

また、カーボンブラックとシリカとを、全ゴム成分100重量部に対し20~120重量部の範囲内で組み合わせて使用することで、良好な摩耗耗性、破壊強度と優れた低ヒステリシスロス性能、ウェットグリップ性能のバランスを両立させることもできる。

なお、フィラーとして、シリカを用いる場合、フィラー中の 少なくとも1重量部をシリカとし、さらにこのシリカに対して シランカップリング剤を0.5~20重量%含有させることが 望ましい。このようにすると、シリカの分散性が向上し、また WO 03/029299 55

5

15

20

25

シリカとゴムとの結合比率が向上するので、シリカとゴムの補 強効果を更に高め、破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス 性が改良されるという効果が得られる。

PCT/JP02/09831

また、カーボンブラックとシリカとを、全ゴム成分100重量部に対し20~120重量部の範囲内で組み合わせて使用することで、良好な摩耗耗性、破壊強度と優れた低ヒステリシスロス性能、ウェットグリップ性能のバランスを両立させることもできる。

また、本発明の(共) 重合ゴムにカーボンーシリカ デュア 10 ル・フェイズ・フィラー (Dual Phase Fille r) を配合することにより、カーボンブラックとシリカを併用 したときと同様な優れた利点を得ることができる。

カーボンーシリカ デュアル・フェイズ・フィラーは、カーボンブラックの表面に、シリカを化学結合させた、いわゆるシリカ・コーティング・カーボンブラックであり、キャボット社から商品名CRX2000、CRX20006として販売されている。

カーボンーシリカ デュアル・フェイズ・フィラーの配合量は、ゴム成分の合計100重量部に対して、好ましくは1~100重量部、より好ましくは5~95重量部である。

本発明では、カーボンーシリカ デュアル・フェイズ・フィラーをそれ以外の充填剤と併用して使用することができる。併用できる充填剤としては、カーボンブラック、シリカ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムを挙げることができるが、これらに制限はない。なかでもカーボンブラック、シリカが好ましい。

これらの併用できる充填剤は、ゴム成分の合計量100重量

15

部に対して、好ましくは $3\sim1$ 0 0 重量部、特には $5\sim9$ 5 重量部配合することが好ましい。

一方、上記油展(共)重合ゴムを用いて、ゴム組成物を調製する場合には、上記油展(共)重合ゴムを全ゴム成分に対して30重量%以上含有させるとともに、フィラーとして、全ゴム成分100重量部当たりカーボンブラックを2~100重量部および/またはシリカを30~100重量部を含有させ、そしてシリカを含有させる場合、シリカに対し、シランカップリング剤を5~20重量%含有させることが好ましい。このようにすると、このようにすると、シリカの分散性が向上し、またシリカとゴムとの結合比率が向上するので、破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性が改良されるという効果が得られる。

また、上記油展(共)重合ゴムを用いて、ゴム組成物を調製する場合には、該油展(共)重合ゴムを全ゴム成分に対し30重量%以上含有させるとともに、フィラーとして、全ゴム成分100重量部あたり、

(イ)カーボンブラックおよびシリカをこれらの合計量として $30\sim100$ 重量部、

(ロ) カーボンーシリカ デュアル・フェイズ・フィラーを 3 $0 \sim 100$ 重量部、または

(ハ) カーボンーシリカ デュアル・フェイズ・フィラーとカーボンブラックおよび/またはシリカをこれらの合計量として $30 \sim 100$ 重量部、

含有させ、そしてシリカおよび/またはカーボンーシリカ デ 25 ュアル・フェイズ・フィラーの合計量に対し、シランカップリ ング剤を5~20重量%含有させる、ことも好ましい態様であ

5

10

15

20

25

る。このようにすると、シリカの分散性が向上し、またシリカ とゴムとの結合比率が向上するので、破壊強度、耐摩耗性、低 ヒステリシスロス性が改良されるという効果が得られる。

本発明の(共)重合ゴム(油展(共)重合ゴムを含む)を使用 して得られるゴム組成物の混練り方法は、特に限定されないが、 フィラーにシリカを含む場合は、シリカによる補強が充分にな され、加硫ゴムの物性をより向上させる目的で、下記方法で混 練りすることもできる。

本発明の(共)重合ゴム(油展(共)重合ゴムを含む)、シリカ、シランカップリング剤、亜鉛華および加硫剤を含有するゴム組成物の混練り方法としては、(a)(共)重合ゴムにシリカを配合し、混練りして第1ゴム配合物を調製し、その後、該第1ゴム配合物にシランカップリング剤を配合し、混練りして第2ゴム配合物を調製し、次いで、該第2ゴム配合物に亜鉛華および加硫剤を配合し、混練りする方法、または、(b)(共)重合ゴムにシリカを配合し、混練りして第1ゴム配合物を調製し、その後、該第1ゴム配合物にシランカップリング剤を配合して混練りし、更に亜鉛華を配合し、混練りを継続して第2ゴム配合物を調製し、次いで、該第2ゴム配合物に加硫剤を配合し、混練りする方法を挙げることができる。

上記混練り方法であれば、(共)重合ゴムとシリカを混練りする際にシランカップリング剤が共存しないため、混練り温度を 170~180℃程度まで高めることができ、本発明の(共) 重合ゴムとシリカとの反応性が高まるので、少ない混練り回数 で、シリカを充分に分散させることができ、性能が向上する。 なお、本発明のゴム組成物には、加硫剤を、全ゴム成分10

0 重量部に対して、好ましくは 0 . $5 \sim 1$ 0 重量部、さらに好ましくは $1 \sim 6$ 重量部の範囲で用いることができる。

加硫剤としては、代表的には硫黄を、また、その他に硫黄含有化合物、過酸化物などを挙げることができる。

5 また、加硫剤と併用してスルフェンアミド系、グアニジン系、 チウラム系などの加硫促進剤を必要に応じた量用いてもよい。 さらに、亜鉛華、加硫助剤、老化防止剤、加工助剤などを必要 に応じた量用いてもよい。

さらに、本発明の(共)重合ゴムを使用して得られるゴム組 成物の各種配合剤は、特に限定されないが、混練り時の加工性 改良、あるいはウェットスキッド特性、低ヒステリシスロス性、 耐摩耗性のバランスを更に向上させる目的で、他の伸展油や通 常のゴム組成物に配合される加硫剤、加硫促進剤、亜鉛華、老 化防止剤、スコーチ防止剤、タッキファイァー、他の充填剤な どの各種の配合剤のほか、下記相溶化剤を混練り時に添加する こともできる。

好ましい相溶化剤は、エポキシ基含有化合物、カルボン酸化合物、カルボン酸エステル化合物、ケトン化合物、エーテル化合物、アルデヒド化合物、水酸基含有化合物およびアミノ基含有化合物から選択される有機化合物であるか、またはアルコキシシラン化合物、シロキサン化合物およびアミノシラン化合物から選択されるシリコーン化合物である。

相溶化剤の有機化合物の具体例として、下記の化合物が挙げられる。

25 エポキシ基含有化合物:ブチルグリシジルエーテル、ジグリ シジルエーテル、酸化プロピレン、ネオペンチルグリコールシ

グリシジルエーテル、エポキシ樹脂、エポキシ化大豆油、エポ キシ化脂肪酸エステルなど

カルボン酸化合物:アジピン酸、オクチル酸、メタクリル酸など。

- 5 カルボン酸エステル化合物:アクリル酸エステル、アクリル酸ジエチレン、メタクリル酸エチル、オルト酢酸エステル、アセト酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピル、ジメチルカーボネート、pーヒドロキシフェニル酢酸、ポリエステル系可塑剤、ステアリン酸系可塑剤など
- 10 ケトン化合物:メチルシクロヘキサノン、アセチルアセトン など

エーテル化合物:イソプロピルエーテル、ジブチルエーテルなど

アルデヒド化合物:ウンデシレンアルデヒド、デシルアルデ 15 ヒド、バニリン、3,4-ジメトキシベンズアルデヒド、クミ ンアルデヒドなど

アミノ基含有化合物: n ープロピルアミン、イソプロピルアミン、ジーn ープロピルアミン、ジイソプロピルアミン、トリエチルアミン、3 ーエトキシプロピルアミン、n ー ヘキシルア 20 ミン、n ー オクチルアミン、2 ー エチルヘキシルアミン、イソプロパノールアミン、エチレンジアミン、N ー エチルエチレンジアミン、エチレンイミン、ヘキサメチレンジアミン、3 ー ラウリルオキシプロピルアミン、アミノフェノール、アニリン、3 ー イソプロポキシアニリン、フェニレンジアミン、アミノピ リジン、N ー メチルジエタノールアミン、N ー メチルエタノー

ルアミン、3 - アミノー1 - プロパノール、塩酸エチルアミン、

5

15

20

25

塩酸-n-ブチルアミンなど。

水酸基含有化合物:イソプロピルアルコール、ブタノール、 オクタノール、オクタンジオール、エチレングリコール、メチルシクロヘキサノール、2ーメルカプトエタノール、3ーメチルー3ーメトキシー1ーブタノール、3ーメチルー1,5ーペンタンジオール、1ーオクタデカノール、ジエチレングリコール、ブチレングリコール、ジブチレングリコール、トリエチレングリコールなど

60

なかでも、エポキシ基含有化合物、アミノ基含有化合物、水 10 酸基含有化合物が好ましい。

相溶化剤のシリコーン化合物の具体例としては、

アルコキシシラン化合物: トリメチルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチルトリフェノキシシラン、テトラエトキシシラン、メチルジエトキシシラン、ビニルトリメトキシシランなど

シロキサン化合物:ジメチルシロキサンオリゴマー、シリコーンオイル、アミノ変性シリコーンオイル、エポキシ変性シリコーンオイル、ポリエーテル変性シリコーンオイル、アルキル変性シリコーンオイル、高級脂肪酸エステル変性シリコーンオイル、高級脂肪酸含有シリコーンオイルなど

アミノシラン化合物: ヘキサメチルジシラザン、ノナメチル トリシラザン、アニリトリメチルシラン、ビス(ジメチルアミ ノ)ジメチルシラン、ビス(ジエチルアミノ)ジメチルシラン、 トリエチルアミノシランなど、なかでもシラザン化合物、ビス (ジメチルアミノ) ジメチルシランが好ましい。

<u>(共) 重合ゴム(ii)</u>

WO 03/029299

5

本発明の(共)重合体鎖に結合したアルコキシシリル基、および同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物に由来する化合物残基を含む共役ジオレフィン(共)重合ゴム(ii)は、共役ジオレフィンまたは共役ジオレフィンおよび/または芳香族ビニル化合物から得られる共役ジオレフィン(共)重合ゴム、ならびに同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物から得られる。

本発明の(共)重合ゴム(ii)は、炭化水素溶媒中で、共役ジ 10 オレフィン、または共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物(お よび場合により共重合可能な第3モノマー)とを、有機アルカ リ金属および/またはアルカリ土類金属を重合開始剤としてア ニオン重合せしめ、重合が実質的に完了した時点で、重合活性 末端に、アルコキシシラン系化合物(カップリング剤)を反応 15 させて、(共) 重合体鎖にアルコキシシリル基をカップリングさ せ、さらに、同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有す る化合物を、(共)重合ゴム乾燥前までに添加して処理して得ら れる(上記製造方法を「第1-3製造法」という)。同一炭素原 子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物としては、上記 20 式(5)および/または(6)で表される化合物(以下「化合 物(5)および/または(6)」ともいう)が挙げられる。

これにより、(共)重合体鎖に結合したアルコキシシリル基が 加水分解後、シラノール基となり縮合するのを抑えるため、得 25 られる(共)重合ゴムのムーニー粘度を安定化させることがで き、また該(共)重合ゴムのムーニー粘度の経時変化を抑制す ることができる。

WO 03/029299

5

上記重合反応は、通常、重合温度が0~120℃の範囲、重合時間が1~120分の範囲で行われ、一定温度条件下でも上昇温度条件下でもよい。また、重合は、バッチ式でも連続重合でもかまわない。

ここで、本発明の第1-3製造法に使用される炭化水素溶媒、 共役ジオレフィン、芳香族ビニル化合物、第3モノマー、開始 剤(有機アルカリ金属、第2級アミン、第3級アミンなど)は、 上記第1製造法に使用されるものと同様である。

10 また、本発明の第1-3製造法に使用されるアルコキシシラン系化合物は、アミノ基含有アルコキシシラン系化合物も含むものであり、上記記載の、式(9)で表されるアルコキシシラン化合物、保護基で保護されたアミノ基含有アルコキシシラン化合物などが挙げられる。

15 上記カップリング反応に用いられるアルコキシシラン系化合物の使用量は、開始剤のアルカリ金属またはアルカリ土類金属 1 グラム原子当量あたり、通常、0.05~5.0モル、好ましくは0.1~2.0モルの量で添加できる。

また、第1-3製造法では、開始剤の反応性を向上させよう 20 とする場合、あるいは重合体中に導入される芳香族ビニル化合 物をランダムに配列するかまたは芳香族ビニル化合物の単連鎖 を付与させようとする場合に、重合開始剤とともに上記カリウ ム化合物を添加してもよい。

本発明では、以上のようにして、共役ジオレフィンあるいは共役 25 ジオレフィンと芳香族ビニル化合物とをアニオン重合させ、その重 合活性末端に、上記アルコキシシラン系化合物をカップリング反応

5

させる。カップリング反応は、通常、 $0 \sim 120$ \mathbb{C} 、好ましくは 5 $0 \sim 100$ \mathbb{C} 、反応時間は $1 \sim 30$ 分、好ましくは $5 \sim 20$ 分である。

また、同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物は、重合開始時、重合終了時、カップリング反応後、溶媒分離時、乾燥前のいずれの時期に添加してもよいが、重合体に効率良く分散させる点から、カップリング反応後の重合系に添加することが好ましい。

上記同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物を 10 添加する際の温度は、通常、 $0\sim1$ 00℃、好ましくは20 ~80 ℃、添加時間(処理時間)は、通常、 $1\sim3$ 0分、好ましくは $5\sim2$ 0 分程度である。

上記化合物(5)としては、例えばテトラメトキシメタン、 テトラエトキシメタン、テトラーn-プロポキシメタン、オル トギ酸トリメチル、オルトギ酸トリエチル、オルトギ酸トリー 15 n-プロピル、オルトギ酸トリイソプロピル、オルトギ酸トリ ブチル、オルト酢酸トリメチル、オルト酢酸トリエチル、オル トプロピオン酸トリメチル、オルトプロピオン酸トリエチル、 オルト-n-酪酸トリメチル、オルト-n-酪酸トリエチル、 オルト吉草酸トリメチル、オルト吉草酸トリエチル、トリメチ 20 ルオルトベンゾエート、トリエチルオルトベンゾエート、ジメ トキシメタン、ジエトキシメタン、アセトアルデヒドジメチル アセタール、アセトアルデヒドジエチルアセタール、1.1-ジメトキシプロパン、1、1-ジエトキシプロパン、ベンズア ルデヒドジメチルアセタール、フェニルアセトアルデヒドジメ 25 チルアセタール、2-クロロ-1,1,1-トリメトキシエタ

15

20

25

ン、2-ブロモ-1,1,1-トリメトキシエタン、2-ブロモ-1,1-ジメトキシエタン、2-クロロ-1,1-ジメトキシエタン、3,3-ジメトキシ-1-プロペンなどが挙げられ、好ましくはオルトギ酸トリエチル、オルトギ酸トリn-プロピル、ジエトキシメタンである。

上記化合物(6)としては、例えば1, 1, 3, 3-Fトラメトキシプロパン、1, 1, 3, 3-Fトラエトキシプロパン、1, 1, 3, 3-Fトラメトキシブタン、1, 1, 3, 3-Fトラエトキシブタンなどを挙げることができ、好ましくは1,

10 1, 3, 3-テトラエトキシプロパンである。

上記化合物(5) および/または(6) の添加量は、重合活性末端と反応させるアルコキシシラン系化合物に対して0.1 倍モル以上、好ましくは等倍モル以上、さらに好ましくは等倍~15倍モルである。0.1倍モル未満では、乾燥後のムーニー粘度が高くなる。また、ムーニー粘度の経時変化を抑制する効果も充分ではなく、好ましくない。

また、上記化合物 (5) および/または (6) の添加量は、 共役ジオレフィン (共) 重合ゴム 100 重量部に対して、0. 005 重量部以上、好ましくは0.05 重量部以上、さらに好 ましくは0.05~1.0重量部である。

なお、本発明の(共)重合ゴム(ii)の重量平均分子量は、通常、10万~200万、好ましくは15万~170万である。 10万未満では、得られるゴム組成物の破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性などが充分ではなく、一方、200万を超えると、加工性に劣り、また混練り時のフィラー分散性が悪化し、破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性、ウェット スキッド性が悪化する。

WO 03/029299

10

また、本発明の(共)重合ゴム(i i)のムーニー粘度(ML_{1+} 4, 100 °C)は20 ~ 200 の範囲であることが好ましく、20 未満では破壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性が悪化し、一方、200 を超えると加工性が低下する。

65

本発明の(共)重合ゴム(ii)は、上記(共)重合ゴム(i)と同様に、油展して油展(共)重合ゴムを得ることができ、補強剤、配合剤などと混練、加硫し各種工業製品に使用することができる。シリカ、シランカップリング剤、カーボンブラックなどの補強剤、加硫剤その他を使用する場合の種類、使用量も上記と同様である。

ゴム・無機化合物複合体

本発明のゴム・無機化合物複合体に用いられる共役ジオレフィン(共)重合ゴム(I)は、上記共役ジオレフィン(共)重合ゴム(i) および/または共役ジオレフィン(共)重合ゴム(ii)である。上記(共)重合ゴム(i)成分は、第1級アミノ基とアルコキシシリル基とを併せ持つことにより、シリカ、カーボンブラック、上記式(10)で表される化合物などの(II)無機化合物に対し、親和性を有し、この(II)無機化合物を大量かつ20 均一にブレンドすることができる。

本発明では、(I)成分に伸展油を添加して油展ゴムとしたのち、(II)無機化合物を配合して本発明の油展ゴム・無機化合物複合体としてもよく、あるいは、(I)~(II)成分をブレンドして、ゴム・無機化合物複合体としたのち、伸展油を配合して、

25 油展ゴム・無機化合物複合体としてもよい。好ましくは、前者 である。

また、本発明の油展ゴム・無機化合物複合体における油展量はゴム・無機化合物複合体のゴム分100重量部に対し、伸展油10~100重量部である。伸展油が10重量部未満では、

66

添加した効果が見られず、一方、100重量部を超えると、破 5 壊強度が低下する。

本発明のゴム・無機化合物複合体に配合される(II)無機化合物は、無機化合物であれば特に限定されないが、例えば、シリカ、カーボンブラック (カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーを含む)、上記式(10)で表される化合物のほか、クレー、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムなどを挙げることができる。中でも、シリカ、カーボンブラックとシリカとの併用、カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーの使用、またはカーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーとカーボンブラックおよび/またはシリカとの併用が好ましい。

- 15 また、化合物(10)の具体例としては、層状無機化合物が 好ましく、例えば、膨潤性マイカ、モンモリナイト、ベントナ イト、サポナイト、ヘクトライト、有機変性膨潤性マイカ、有 機変性モンモリナイト、有機変性ベントナイト、有機変性サポ ナイト、および有機変性ヘクトライトなどが挙げられる。
- 20 層状化合物を用いる場合には、粘弾性の調整が可能となるという効果を奏する。
 - (II)無機化合物としては、特に低燃費タイヤ用途においては、上記記載のシリカの使用が好ましい。その比表面積(BET法)は、好ましくは、 $45\sim280\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ である。
- 25 また、(II)無機化合物として、良好な耐摩耗性、破壊強度を 期待するときには、上記記載のカーボンブラックが好適に使用

される。

WO 03/029299

また、カーボンブラックとシリカとを併用して配合すること も可能である。(II)無機化合物として、カーボンブラックとシ リカを併用することにより、これら補強作用のある充填剤が、

5 ゴムに均一に微分散し、ロール加工性、押出性などに優れたも のとすることができる。

本発明においては、カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラー (Dual Phase Filler:カーボンーシリカ二重相フィラー)を、上記と同様に配合することができる。

10 以上の(II)無機化合物の配合量は、(I)共役ジオレフィン (共)重合ゴム100重量部に対し、1~1,000重量部、 好ましくは20~200重量部であり、1重量部未満では、複 合化による改良効果が充分でなく、一方、1,000重量部を 超えると、無機化合物に対するゴムの量が少なすぎて、複合体 15 の取り出しが困難となる。

本発明のゴム・無機化合物複合体は、(I)成分の重合体溶液に(II)成分をブレンドしてもよく(湿式ブレンド法)、あるいは、(I)~(II)成分をドライブレンドしてもよい(ドライブレンド法)。

20 ここで、湿式ブレンド法の場合は、例えば、(I) 共役ジオレフィン(共) 重合ゴムの重合体溶液に(II)無機化合物を添加し、スラリー状態で混合する方法を挙げることができる。この方法は、操作上、(I) 成分と(II) 成分とを混合する過程を省略することができ、両者の混合均一性に優れる点から好ましい。重合25 体溶液に(II) 無機化合物を添加する場合は、重合の終了後、例えば、末端変性剤の添加後または重合停止剤の添加後が好まし

10

15

20

25

い。有機溶剤を含む重合体溶液中に、(II)無機化合物を必要量添加して、スラリー状態でよく混合する (第1工程)。次に、①(II)無機化合物を含む重合体スラリー液中にスチームを吹き込むスチームストリッピング法によってクラムを得るか、あるいは②(II)無機化合物を含む重合体スラリー液をエクストルーダー、デボラチライザーなどの手段により、直接、脱溶剤を行なって、ゴム・無機化合物複合体と溶剤とを分離する (第2工程)。得られた未乾燥のゴム・無機化合物複合体は、必要に応じて、真空乾燥機、熱風乾燥機やロールなどにより乾燥し(第3工程)、目的とするゴム・無機化合物複合体を単離することができる。

また、ドライブレンド法の場合は、(I) 共役ジオレフィン (共) 重合ゴムと(II)無機化合物とをブレンドして、ゴム・無機化合物複合体を調製することもできる。この場合、ブレンド方法としては、単軸押し出し機、二軸押し出し機、バンバリー、ロール、ニーダー、プラストミルなどが採用され、混練温度は

複合体を含有するゴム組成物

50~200℃が好適である。

本発明の(油展)ゴム・無機化合物複合体は、本発明で用いられる(I)(共)重合ゴムのほか、他のゴム成分や、(II)無機化合物を含むフィラーなどを配合することによって、ゴム組成物として調製される。

すなわち、本発明のゴム・無機化合物複合体は、本発明の(I) (共)重合ゴム [油展(共)重合ゴムを含む]のほか、天然ゴム、ポリイソプレンゴム、ポリブタジエンゴム、乳化重合スチレンブタジエンゴムなどの他のゴム成分、および本発明の(II)無機化合物を含むカーボンブラック、シリカなどの各種のフィラー

および各種配合剤とを、ロール、バンバリーミキサーによって 混練りしたのち、硫黄、加硫促進剤などを添加してゴム組成物 とし、拘束板用の制振材のほか、トレッド、サイドウォール、 カーカスなどのタイヤ用ゴムをはじめ、ベルト、その他の防振 ゴム、その他の工業用品に使用することができる。

5

10

15

ここで、本発明の複合体を含有するゴム組成物中の(I)成分を含むゴム成分と(II)無機化合物を含むフィラーとの割合は、ゴム成分100重量部に対し、フィラーが20~120重量部である。20重量部未満では、フィラーによるゴムの改良効果が充分ではなく、一方、120重量部を超えると、作成した材料が硬くなり過ぎ実用に供し得ない。

なお、本発明の複合体を含有するゴム組成物において、ヒステリシスロス特性を改良する目的で、ゴム成分100重量部に対し、フィラーの少なくとも1重量部、好ましくは5~100重量部のシリカを配合し、さらにシリカに対しシランカップリング剤を0.5~20重量%配合することが望ましい。シリカの配合量が1重量部未満では、ヒステリシスロス特性の改良が充分でない。

また、シリカ(カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィ 20 ラーを含む)やシランカップリング剤は、本発明のゴム・無機 化合物複合体の調製時に配合してもよく、また、本発明のゴム 組成物の調製時に配合してもよい。

シランカップリング剤を用いることにより、シリカ、もしくはカーボンブラックとシリカを併用してフィラーに使用した場合に、またはカーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーをフィラーに使用した場合に、その補強効果を高めることがで

きる。

25

WO 03/029299

なお、本発明の複合体を含有するゴム組成物には、加硫剤、 加硫促進剤、亜鉛華、加硫助剤、老化防止剤、加工助剤などを 必要に応じ、上記同様に用いることができる。

5 本発明の複合体を含有するゴム組成物の混練り方法は、特に限定されないが、フィラーにシリカを含む場合は、シリカによる補強が充分になされ、加硫ゴムの物性をより向上させる目的で、下記方法で混練りすることもできる。

本発明のゴム・無機化合物複合体、その他のゴム成分、シリ カ、シランカップリング剤、亜鉛華および加硫剤を含有するゴ 10 ム組成物の混練り方法としては、(a)ゴム・無機化合物複合体 およびその他のゴム成分にシリカを配合し、混練りして第1ゴ ム配合物を調製し、その後、該第1ゴム配合物にシランカップ リング剤を配合し、混練りして第2ゴム配合物を調製し、次い で、該第2ゴム配合物に亜鉛華および加硫剤を配合し、混練り 15 する方法、または、(b) ゴム・無機化合物複合体およびその他 のゴム成分にシリカを配合し、混練りして第1ゴム配合物を調 製し、その後、該第1ゴム配合物にシランカップリング剤を配 合して混練りし、さらに亜鉛華を配合し、混練りを継続して第 2ゴム配合物を調製し、次いで、該第2ゴム配合物に加硫剤を 20 配合し、混練りする方法を挙げることができる。

上記混練り方法であれば、ゴム・無機化合物複合体および他のゴム成分とシリカを混練りする際にシリカカップリング剤が 共存しないため、混練り温度を170~180℃程度まで高めることができ、少ない混練り回数で、シリカを充分に分散させることができる。

PCT/JP02/09831

本発明の複合体を含有するゴム組成物の各種配合剤は、特に限定されないが、混練り時の加工性改良、あるいはウェットスキッド特性、低ヒステリシスロス性、耐摩耗性のバランスをさらに向上させる目的で、上記相溶化剤を混練り時に添加することもできる。

実施例

5

20

以下、実施例によって本発明をさらに具体的に説明するが、 本発明は、これらの実施例によって何ら制限を受けるものでは ない。

- 10 なお、実施例中の各種の測定は下記の方法に拠った。
 - (1) 共役ジオレフィン部分のビニル含量
 - 270MHz¹H-NMRによって求めた。
 - (2) 結合スチレン含量
 - 270MHz¹H-NMRによって求めた。
- 15 (3)スチレン単位が1個のスチレン単連鎖、およびスチレン単位が8個以上連なったスチレン長連鎖の含率

田中らの方法 [Polymer, 22, 1721(1981)] にしたがって、スチレンブタジエン共重合ゴムをオゾンによって分解した後、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GPC) (東ソー(株)製、HLC-8120GPC) によって分析した。

- (4)ガラス転移温度
- ASTM D3418に従って求めた。
- (4) 重量平均分子量
- GPC [上記(4)項に同じ]を用いて、ポリスチレン換算 25 で求めた。
 - (5)分子量分布

GPC [上記(4)項に同じ]の溶出曲線により、(共)重合ゴムの分子量分布が1山か2山か判定した。また、分子量分布は、ポリスチレン換算の重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比により、Mw/Mnを求めた。

5 (6) カップリング率

10

上記GPCを用いて測定し得られたGPC曲線より、カップリング前のポリマーとカップリングして分子量が増加したポリマーとのピーク面積比から算出した。また、分子量分布が単峰性(モノモーダル型)のポリマーについては、カップリング前の重量平均分子量とカップリング後の重量平均分子量からカップリング率を算出した。

(7) ムーニー粘度 (ML₁₊₄、100℃)

JIS K6300に従って、Lローター、予熱1分、ローター作動時間4分、温度100℃で求めた。

- (8) 重合ゴムの加熱促進評価
- 15 温度90℃・湿度50%の恒温槽中に重合ゴムを放置し、1,2 日後のムーニー粘度を測定した。(ムーニー粘度の経時変化を測定し た。)
 - (9) 第1級アミノ基含有量 (mmol/kg)

まず(共)重合体をトルエンに溶解した後、大量のメタノー20 ル中で沈殿させることにより(共)重合ゴムに結合していないアミノ基含有化合物をゴムから分離した後、乾燥した。本処理を施した(共)重合ゴムを試料として、JIS K7237に記載された「全アミン価試験方法」により全アミノ基含有量を定量した。続けて、上記処理を施した(共)重合ゴムを試料として「アセチルアセトンブロックド法」により第2アミノ基および第3アミノ基の含有量を定量した。試料を溶解させる溶媒

WO 03/029299

5

には、o-ニトロトルエンを使用、アセチルアセトンを添加し、 過塩素酸酢酸溶液で電位差滴定を行った。全アミノ基含有量から第2アミノ基および第3アミノ基の含有量を引いて第1アミノ基含有量(mmo1)を求め、分析に使用したポリマー重量を割ることで重合体に結合した第1級アミノ基含有量(mmo1/kg)を求めた。

(10)第3級アミノ基含量(mmol/kg)

まず重合体をトルエンに溶解した後、大量のメタノール中で 沈殿させることにより(共)重合ゴムに結合していないアミノ 10 基含有化合物をゴムから分離した後、乾燥した。本処理を施した(共)重合ゴムを試料として、「アセチル化法」により第3 アミノ基含有量を定量した。試料を溶解させる溶媒には、o-ニトロトルエン+酢酸を使用、ギ酸無水酢酸混合溶液を添加し、 過塩素酸酢酸溶液で電位差滴定を行った。定量値、第3アミノ 15 基含有量(mmol)を分析に使用したポリマー重量を割り返 すことで重合体に結合した第3級アミノ基含有量(mmol/ kg)を求めた。

(11) アルコキシシリル基含量 (mmol/kg)

赤外吸収スペクトルにより、Si-C結合に起因する11620 $0cm^{-1}$ の吸収量により求めた。

(12) $3-\nu$ F C/F (mg/min)

3. $5 \ 1 \ b \ / \ i \ n^2$ の圧力で、 $5 \ 0 \ ^{\circ}$ の温度で重合体を $1 \ / \ 4$ インチオリフィスに通して押し出すことにより測定した。 定常状態にするために、 $1 \ 0$ 分間放置後、押し出し速度を測定し、

25 値を毎分ミリグラム数 (mg/min) で表示した。値が小さいほど、貯蔵安定性が良好である。

(13) 加硫ゴムの物性評価

5

- (共)重合ゴムを用い、表に示す配合処方に従って、250 ccラボプラストミルで混練りしたのち、145℃で所定時間、 加硫を行った加硫ゴムを用いて下記(イ)~(二)の各種測定 を行った。
 - (イ) 引張強度(300%モジュラス): JISK6301に 従って測定した。指数で表示し、数値が大きいほど、引張強度 が大きく、良好である。
- (ロ) t a n δ : t a n δ (5 0 \mathbb{C}) は、米国レオメトリッ 10 クス社製の動的スペクトロメーターを使用し、引張動歪 1 %、 周波数 1 0 H z 、 5 0 \mathbb{C} の条件で測定した。指数で表示し、数値が大きいほど、転がり抵抗(ヒステリシスロス)が小さく、良好である。
- $t~a~n~\delta~(~0~C~)~$ も、同機器を使用し、引張動~c~0.1~%、周 15 波数~1~0~H~z~、~0~C~で測定した。指数で表示し、数値が大きい ほど、ウェットスキッド抵抗性が大きく良好である。

t a n δ (25°) も、同機器を使用し、引張動歪 0.5%、周波数 1 H z および 100 H z、25°の条件で測定した。指数で表示し、数値が大きいほど、減衰特性に優れ良好である。

- (ハ)動倍率:上記動的スペクトロメーターを使用して、2
 5℃におけるE´(弾性率)を測定し、周波数1HzでのE´₁
 Hzに対する周波数100HzでのE´_{100Hz}の割合を算出した。
 動倍率が小さいほど(1に近いほど)、防振性能に優れ良好である。
- 25 また、低動倍率かつ高 t a n δ であると、減衰特性および防 振性能のバランスに優れ防振ゴムとして好ましい。

(二)ランボーン摩耗指数:ランボーン型摩耗試験機を用い、 スリップ率が25%の摩耗量で表し、また、測定温度は室温と した。指数が大きいほど、耐摩耗性は良好である。

(ホ)練り加工性:混練り後のダンプゴムのまとまりおよび 光沢の外観を目視検査して、評価した。

実施例1

5

10

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、 シクロヘキサン2,750g、テトラヒドロフラン41.3g、 スチレン125g、1,3-ブタジエン<math>365gを仕込んだ。反 「応器内容物の温度を20℃に調整した後、n-ブチルリチウム (n-BuLi) 325mgを添加して重合を開始した。重合 は断熱条件で実施し、最高温度は85℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、ブタジエン10gを追 加し、更に5分重合させた後、N.N-ビス(トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシラン1560mgを加えて 15 15分間反応を行った。反応後の重合体溶液に、2.6-ジーt ertーブチルーpークレゾールを添加した後、更に伸展油(富 士興産(株)製、商品名「フッコール・アロマックス(AROMAX) # 3 |、V. G. C=0. 963) (以下「A-Oil」ともい う)を187.5g(重合体溶液に含有されるゴム成分100部 20 に対して37.5部となる)添加した。次いで、スチームストリ ッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロール によりゴムを乾燥し、油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合 ゴムP-1とする。得られた共重合ゴムP-1の組成および物 性を表3に示す。 25

実施例2

実施例1において、添加剤の種類および量を1-トリメチルシリル-2,2-ジメトキシ-1-アザ-2-シラシクロペンタン1. 120 mgに変更したこと以外は、実施例1と同様にして、共重合ゴムP-2を得た。得られた共重合ゴムP-2の組成および物性を表 3に示す。

実施例3

5

15

実施例1において、重合開始末端に第3級アミノ基を導入する目的で開始剤を2級アミンとしてのピペリジンとn-ブチルリチウムに変更したこと以外は、実施例1と同様にして、共重合ゴムP-3を得た。得られた共重合ゴムP-3の組成および物性を表3に示す。

実施例4

実施例1において、伸展油を添加しないこと以外は、実施例 1と同様にして、共重合ゴムP-4を得た。得られた共重合ゴムP-4の組成および物性を表3に示す。

実施例5 (連続法による合成)

窒素置換された内容積 16 リットルのオートクレーブ反応器に、モノマーとして 1,3 ーブタジエンを 25.0 g / 分、スチレンを 14.0 5 g / 分、溶媒としてシクロヘキサンを 237.

20 1 g / 分、テトラヒドロフランを <math>3.0 g / 分、 n - ブチルリチ ウムを 1 8.6 7 m g / 分連続的にチャージし、リアクターの温 度は <math>7.5 %でコントロールした。

1 基目の反応器から連続的に重合体溶液を 2 7 9 .2 g / 分でデスチャージし、これに、 N,N-ビス(トリメチルシリル)

25 アミノプロピルメチルジメトキシシランを 9 0 m g / 分で添加 し、 2 基目の反応器に連続的に導入し反応を行った。 2 基目の

実施例6 (回分法による合成)

10 実施例 1 において、重合転化率が 9 9 %に達した時点で、ブタジエン 1 0 g を添加し、さらに 5 分間反応させたのち、N , N - ビス (トリメチルシリル) γ = 1 =

実施例7

5

20

25

実施例 6 において、添加する伸展油を富士興産(株)製、商品名;フッコールFLEX#1400N(V.G.C=0.901)(以下「N-Oil」ともいう)に変更する以外は、実施例 6 と同様にして、共重合ゴムP-7を得た。

比較例1~2、4~7

実施例 1 において、重合体処方を表 2 に示すものに変更したこと以外は、実施例 1 と同様にして、共重合ゴム $Q-1\sim Q-2$ 、 $Q-4\sim Q-7$ を得た。得られた共重合ゴムの組成および物性を表 4 に示す。

比較例3 (連続法による合成)

実施例5において、重合処方を表2に示すものに変更したこと以外は、実施例5と同様にして、ゴムQ-3を得た。得られたゴムの組成および物性を表4に示す。

実施例8~14

5 実施例1~7で合成した共重合ゴムP-1~P-7を用い、 各々、表5に示す配合処方Iにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表6に示す。

比較例8~14

比較例 $1 \sim 7$ で合成した(共)重合ゴム $Q - 1 \sim Q - 7$ を用 い、各々、表 5 に示す配合処方 I により調製した配合ゴムを加 硫して、物性評価を行った。その結果を表 6 に示す。

実施例15~21

比較例15~21

比較例 $1 \sim 7$ で合成した(共)重合ゴム $Q-1 \sim Q-7$ を用い、各々、表 5 に示す配合処方IIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 7 に示す。

20 実施例22~25

実施例1,2で合成した共重合ゴムP-1,P-2を用い、各々、表5に示す配合処方III(実施例22,23)、配合処方IV(実施例24,25)により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表8に示す。

25 比較例22~25

比較例1,4で合成した共重合ゴムQ-1,Q-4を用い、

各々、表 5 に示す配合処方III(比較例 2 2, 2 3)、配合処方IV (比較例 2 4, 2 5)により調製した配合ゴムを加硫して、物 性評価を行った。その結果を表 8 に示す。

実施例26

5 実施例1で合成した共重合ゴムP-1を用い、表5に示す配合処方Vにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表8に示す。

比較例26

比較例 1 で合成した共重合ゴム Q-1 を用い、表 5 に示す配 10 合処方 V により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 8 に示す。

実施例27

実施例4で合成した共重合ゴムP-4を用い、表5に示す配合処方VIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表9に示す。

比較例27

15

25

比較例 2 で合成した共重合ゴム Q-2 を用い、表 5 に示す配合処方VIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 9 に示す。

20 表 $6 \sim 11$ の結果より、以下のことが分かる。

表 $6 \sim 7$ のカーボンブラック系配合での評価結果より、本発明の共役ジオレフィン共重合ゴムを用いた実施例 $8 \sim 1$ 4 の場合、良好な加工性を有し、破壊強度を損なうことなく、ウェットスキッド特性 ($0 \sim 0$)、低ヒステリシスロス性 ($5 \sim 0 \sim 0$)、および耐摩耗性が同時に高水準にバランスされている。このことは、表 $7 \sim 9 \sim 0$) カ配合(実

5

施例15~21)、表8のカーボンブラックとシリカを併用した 配合(実施例22~25)、カーボンーシリカデユアル・フェイ ズ・フィラー (二重相フィラー) 配合 (実施例26)、表9のシ リカ低充填配合(実施例27)のいずれにおいても同様である。

一方、第1級アミノ基のみ有する共役ジオレフィン共重合ゴ ムQ-4を用いた比較例11,16の場合、特にシリカ配合で の諸物性の改良効果が小さい。また、アルコキシシリル基のみ 有する共役ジオレフィン共重合ゴムQ-5を用いた比較例12, 19の場合、特にカーボンブラック配合での諸物性の改良効果 が小さい。第3級アミノ基とアルコキシシリル基とを有する共 10 役ジオレフィン共重合ゴムQ-6を用いた比較例13,20に おいても、本発明の共役ジオレフィン(共)重合ゴムにおける 緒物性の改良には及んでいない。

表8のカーボンブラックとシリカを併用しシランカップリン グ剤を減量した配合による評価結果(実施例24,25と比較例 15 24.25の比較)から、本発明の共役ジオレフィン(共)重合 ゴムが、加工性、破壊強度、耐摩耗性を損なうことなく、ウェ ットスキッド特性、低ヒステリシスロス性を改良していること が一層顕著に分かる。

また、表1~表9から明らかなように、実施例1~3、実施 20 例5はN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチ ルジメトキシシランで変性され、かつあらかじめ油展されたゴ ムであり、また、実施例6~7はN, N-ビス(トリメチルシ リル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン/四塩化ケイ素 で変性され、かつあらかじめ油展されたゴムを、それぞれ、用 25 いた例であり、本発明の目的とする物性が得られている。

これに対し、比較例 1,3は、4塩化ケイ素のみで変性された、かつあらかじめ油展されたゴムを用いた例であり、上記実施例に比べて、物性が劣ることが分かる。

実施例28

5 窒素置換された、内容積5リットルの反応容器に、シクロヘ キサン3,000g、1,3-ブタジエン550g、テトラヒ ドロフラン21.2gを仕込んだ。

重合開始温度は30℃に調節した後、n-ブチルリチウム337mgを添加し重合を行った。重合添加率が100%に達したところでN,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン1620mgを加え、15分間反応させた。重合体溶液に2,6-ジーt-ブチルーp-クレゾールを添加し、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃熱ロールで乾燥し、ゴムP-8を得た。このゴムP-8の性質は表10のとおりであり、このゴムを用いて、表5の配合処方IIにしたがって、ゴム組成物を得た。結果を表11に示す。

実施例29

実施例 28 において、変性剤であるN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン <math>1, 250 gを加え、10 分間反応させたのち、さらに $SnC1_4$ を66. 1mg添加して <math>10 分間反応させる以外は、実施例 28 と同様にして表 10 に示すゴム10 を得て、実施例 28 と同様にして表 10 に示すゴム10 を得て、実施例 28 と同様にして表 10 に示すゴム組成物を得た。

比較例28

25 ゴムP-8のN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロ ピルメチルジメトキシシラン1,620mgを四塩化スズ30 8 m g に変えた以外は、実施例 2 8 と同様にして、表 1 0 に示すゴムQ - 8 を得て、実施例 2 8 と同様にして表 1 1 に示すゴム組成物を得た。

実施例30

5 窒素置換された、内容積5リットルの反応容器に、シクロヘキサン3,000g、イソプレン550g、テトラヒドロフラン24gを仕込んだ。重合開始温度は30℃に調節した後、nーブチルリチウム337mgを添加し重合を行った。

重合添加率が100%に達したところでN, N-ビス(トリ 10 メチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン162 0 mgを加え、10 分間反応させた。

重合体溶液に2, 6-ジ-t-ブチル-p-クレゾールを添加し、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、<math>110 で熱ロールで乾燥し、ゴムP-10を得た。このゴムP-10の性質は表10のとおりであり、このゴムを用いて、表5の配合処方IIにしたがって、ゴム組成物を得た。結果を表11に示す。

比較例29

15

ゴムP-8のN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン1,620mgを四塩化スズ308mgに変えた以外は、実施例28と同様にして、表10に示すゴムQ-9を得て、実施例28と同様にして表11に示すゴム組成物を得た。

麦

						,	C
施 匈	- -	2	က	4	5	9	,
T	P-1	P-2	P-3	P-4	D-5*6	P-6	P-7
八 <u></u> 二二二二	回分	回分	回分	回分	連続	回分	回分
幸 ロ た スケ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ マ	2,750	2,750	2,750	2,750	237.1	2,750	2,750
[, 二]合量調整剤;							
テトラトト, ロフラン(g)	41.3	41.3	41.3	19.25	3.0	41.3	41.3
重合+/7-: スチレン(g)	125	125	125	180	14.05	125	125
7, 43, I) (g)	375	375	375	320	25.0	375	375
開始割: n-BuLi*1(mg)	325	325	325	215	18.67	325	325
ト。 へ。 川ジ・ン (国屋)	0	0	256	0	0	0	0
派加 割・N-Si-1*2 (mg)	1,560	0	1,560	1,030	06	1250	1250
N-Si-2*3 (mg)	0	1,120	0	0	0	0	0
SiCl.(mg)	0	0	,	0	0	43.1	43.1
由展	187.5	187.5	187.5	0	14.64	187.5	0
N - 011 (g) *5	0	0	0	0	0	0	187.5
, , , , , , , ,	,						

*1) n - B u L i: n - ブチルリチウム *2) N-Si-1: N, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン *3) N-Si-2: 1-トリメチルシリル-2-ジメトキシ-1-アザ-2-シラシクロペンタン *4) A - Oil: 富士興産(株)製、フッコール・アロマックス(AROMAX)#3 *5) N - Oil: 富士興産(株)製、商品名;フッコール・フレックス(FLEX)#1400N *6) 共重合ゴムP-5: 連続法による1分当たりの添加量

表2

比較例		2	3	4	5	9	7
共) 重	0-1	0-2	0-3*3	0-4	0-2	9-0	0-7
	回分	回分	連続	回分	回分	回分	回分
溶媒;シクロヘキサン(g)	2,750	2,750	237.1	2,750	2,750	2,750	2,750
ビニル合量調整剤							
テトラとト,ロフラン(g)	41.3	19.25	3.0	41.3	41.3	41.3	41.3
重合モノマ-;スチレン(g)	125	180	14.05	125	125	125	125
7, 43, IV(g)	375	320	0	375	375	375	375
開始剤:n-Buli(mg)	325	215	18:67	325	325	325	325
ト。ペ。リシ・ン (mg)	0	0	0	0	0	256	0
添加剤;SiOR-1*1(mg)	0	0	0	0	1,270	1,270	0
SiCl, (mg)	172	114	10	0	0	0	172
$NH_9 - 1 * 2 (mg)$	0	0	0	1,205	0	0	0
伸展油;A-0il(g)	187.5	0	14.64	187.5	187.5	187.5	0
N - 0il(g)	0	0	0	0	0	0	187.5

*1) SiOR-1;メチルトリフェノキシシラン *2) NH2-1;N,N-ビス(トリメチルシリル)ー 5 *3)(共) 重合ゴムQ-3:連続法による1分当たりの添加量

3 - クロロ 量

Ŀ	4	J
11		4

7	P-7	25	55	-36	35	41	5.9		5.9	2山	1.5
9	P-6	25	55	-32	35	44	5.9	1	2.	2Ш	1.5
5	P-5	3.7	43	-31	09	39	3.0	1	2.8	1 ili	2.0
4	P-4	36	42	-31	40	80	3.7		3.6	1 <u>1</u>	1,1
3	P-3	25	54	-33	30	40	5.9	6.3	5.6	1 中	
2	P-2	25	55	-32	28	36	5.7	1	10.3	2 111	1.5
F	P-1	25	55	-32	31	42	6.3	I	6.0	11 [17]	1.1
実 施 例	(共) 重合ゴム	結合スチレン量 (wt%)	二万合	ガラス転移温度(C)	平均分子量(ーニー粘度	三/基合	第3級アミノ基含有量(mmo1/kg)	アルコキシシリル基含有量(mmol/kg)	分子量分布モード	M/M

`	4
11	b
Π	١

比較例	1	2	3	4	5	9	7
1	0-1	0-2	0-3	0-4	6-5	9-0	0 - 7
K	25	36	36	2.5	25	2.5	25
ビニル合量(モル%)	55	42	43	55	52	52	55
ラス転移温度	-32	-31	-31	-32	-32	-32	-36
均分子	92	17	115	87	32	30	92
ーニー粘度	45	40	80	28	46	44	40
第1級7%/基含有量(mmo1/kg)	ı	1	1	3.8	ļ	l	l
第3級7%/基含有量(mm01/kg)	1	l	1	1	1	6.0	1
アルコキシシリル基含有量(mmo1/kg)	1	1	1	1	9.0	5.7	1
分子量分布モード	2Ш	70円	1 III	1世	2Ш	1177	70円
M w / M n	1.6	1.6	2.2	1.1	1.4	1.5	1.6

		表5				
配合処方(phr)	ы	II	田	IV	Λ	IA
共)重(100	70	100	100	0.2	80
W (V	37.5	37.5	37.5	37.5	37.5	10
N V	0	30	0	0	30	0
\mathbb{T}	0	0	0	0	0	20
兴	7.0	0	40	40	0	0
リカ	0	20	30	30	0	20
重相	0	0	0	0	20	0
シランカップ リング 剤 Si69*8	0	5.6	2.4	0.3	1.4	4.0
ステアリン酸	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
老化防止剤810NA*9	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
合用	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
加硫促進剤NS*10	1.0	0	0	0	0	0
加硫促進剤CZ*11	0	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
加硫促進剤D*12	0.5	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5

*1;あらかじめ油展された(共)重合ゴムを使用する際には、 該油展 (共) 重合ゴムから伸展油成分を除いたゴム部分のみの 量を示す。

* 2; あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該 油展(共)重合ゴム中に含まれる伸展油量と混練り時に追加添 5 加される伸展油量を合計した量を示す。

*3:JSR(株)製 BR01

*4;天然ゴム RSS 3号

*5; 三菱化学(株)製 ダイヤブラックN339

*6;日本シリカ工業(株)製 ニプシルAQ 10

*7;キャボット社製 CRX2002

*8; デグッサ社製 Si69

*9;大内新興化学工業(株)製 ノクラック810NA

*10;大内新興化学工業(株)製 ノクセラーNS-F

*11;大内新興化学工業(株)製 ノクセラーCZ 15

*12;大内新興化学工業(株)製 ノクセラーD

表6

			実	车	例					丑	較	例		
	∞	6	10	11	12	13	14	8	6	10	11	71	13	14
配合処方No.(表5)	щ	Ы				H		Н			Н	}	ш	
(共) 重合ゴムNo	P-1		P-3	P-4	P-5	P-6	P-7	0-1	0-2	0-3	0-4	0-5	9-0	2-0
練り加工性	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
引張強度(指数)*1	1112		116	108	110	112	108	100	108	110	103	100	110	96
tan δ (0℃)(指数)*1	132	124	109	127	133	133	127	100	105	108	111	102	125	94
tan δ (50°C)(指数)*1	120	120	136	117	118	118	126	100	100	107	110	102	101	108
耐摩耗性(指数)*1	109	109	110	104	108	108	109	100	108	110	94	100	9.7	101

1) 指数(index number);比較例の値を100として算出した。

*

表7

					1									
			紙	雅	例					式	崧	例		
	15	16	1.7	18	19	20	2.1	15	16	17	18	1.9	20	2.1
配合処方No.(表5)	Ħ	11	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	П	Ħ	П	H	Ħ	Ħ	п	Ħ
(共) 重合ゴムNo	P-1	P-2	P-3	P-4	P-5	9-d	J-4	0-1	0 - 2	0-3	0-4	0-5	9-0	7-0
練り加工性	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
引張強度(指数)	100	101	102	100	102	102	100	100	105	107	98	100	108	4.7
tan δ (0°C)(指数)	126	121	137	117	131	125	117	100	9.7	66	105	109	114	95
tan Ø (50℃)(指数)	130	128	130	123	128	128	135	100	100	101	100	115	112	107
耐摩耗性(指数)	113	115	107	124	128	111	112	100	106	115	105	116	100	102

表 8

		 実	施	例			比	較	例	
	22	23	$\overline{24}$	25	26	22	23	24	25	26
配合処方No.(表5)	Ш	Ш	ĪV	IV	V	Ш	Ш	IV	IV	V
(共) 重合ゴム No.	P-1	P-2	P-1	P-2	P-1	Q-1	Q-4	Q-1	Q-4	Q-1
練り加工性	0	0		0		0	0	×	×	
引張強度(指数)	110	109	100	100	112	100	100	85	90	102
tan δ (0°C)(指数)	128	122	119	118	130	100	110	93	105	101
tanδ(50℃)(指数)	125	123	115	110	125	100	105	88	100	101
耐摩耗性(指数)	108	106	100	105	110	100	100	80	90	100

表 9

	実施例	比較例
	27	27
配合処方No.(表5)	VI	VI
(共)重合ゴムNo.	P-4	Q-2
練り加工性		
引張強度(指数)	100	100
tan δ (0℃)(指数)	108	100
tanδ(50℃)(指数)	116	100
耐摩耗性(指数)	110	100

表 1 0

	実施例	実施例	比較例	実施例	比較例
	28	29	28	30	29
(共) 重合ゴム	P-8	P-9	Q-8	P-10	Q-9
ビニル含量(モル%)	51	51	50	5 2	53
ガラス転移温度(℃)	-43	-43	-43	-35	-34
重量平均分子量(万)	27	26	27	26	27
ムーニー粘度	38	46	80	39	77
第1級アミノ基含有量					
(mmol/kg)	5.9	6.0	0	6.1	0
第3級アミノ基含有量					
(mmol/kg)					
アルコキシシリル基含有量					
(mmol/kg)	5.9	6.0	0	6.0	0
分子量分布モード	1 山	2 山	2山	1 山	2 山
Mw/Mn	1.1	1.5	1.6	1.1	1.6

表 1 1

	実施例	実施例	比較例	実施例	比較例
	28	29	28	30	29
配合処方No.(表5)	ΙΙ	ΙΙ	ΙΙ	ΙΙ	ΙΙ
(共) 重合ゴム No.	P-8	P-9	Q-8	P-10	Q-9
練り加工性	0	0	0	\triangle	0
引張強度(指数)	115	116	100	103	95
tan δ (0℃)(指数)	130	128	100	180	140
tanδ(50℃)(指数)	115	114	100	105	86
耐摩耗性(指数)	108	107	100	132	88

実施例31

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、

- 5 シクロヘキサン 2,7 5 0 g、テトラヒドロフラン 4 1. 3 g、スチレン 1 2 5 g、 1,3 ブタジエン 3 6 5 g、ドデシルベンゼンスルホン酸カリウム (DBS-K) 1 4 8 mg (0. 4 1 mm o 1)を仕込んだ。反応器内容物の温度を 2 0 ℃に調整した後、n ブチルリチウム 3 2 5 mg (5. 0 7 mm o 1)を
- 10 添加して重合を開始した。

重合は断熱条件で実施し、最高温度は85℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、ブタジエン10gを追加し、さらに5分重合させた後、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン1,560mgを加えて15分間反応を行った。反応後の重合体溶液に、2,6-ジーtertーブチルーp-クレゾールを添加した後、さらに伸展油(A-Oil)を187.5g(重合体溶液に含有されるゴム成分100部に対して37.5部となる)添加した。次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムP-11とする。

実施例32

5

10

15

末端変性剤をN,N-ビス(Nリエトキシシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシランを使用せずに、1-Nリメチルシリル-2-ジメトキシ-1-アザ-2-シラシクロペンタン1,120 mgを添加する以外は、実施例 31 と同一の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムP-12 とする。

実施例33

末端変性剤として使用されるN,N-ビス(トリメチルシリ20 ル)アミノプロピルメチルジメトキシシランを1, 248mg添加し15分間反応を行った後、さらに四塩化ケイ素<math>42.5mg(0.25mmol)を添加してさらに15分間反応を行う以外は、実施例<math>31と同一の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムP-13とする。

25 実施例34

ドデシルベンゼンスルホン酸カリウム(DBS-K)を使用

せずに、カリウム t ーブトキシド (t - BuOK) 45.6 m g を添加する以外は、実施例 33と同一の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムP-14とする。

実施例35

 ドデシルベンゼンスルホン酸カリウム (DBS-K) 148
 mgと同時に2-エチルヘキシルアルコール (2-EHOH)
 26.4mg (DBS-Kの0.5倍モル)を添加する以外は、
 実施例33と同一の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共 重合ゴムP-15とする。

10 実施例36

伸展油としてA-Oilを使用せず、N-Oilを187. 5g添加する以外は、実施例33と同一の方法で油展ゴムを得 た。この油展ゴムを共重合ゴムP-16とする。

共重合ゴムP-11~P-16の重合処方を表12に、得ら 15 れた共重合ゴムP-11~P-16の性質を表13に示す。

また、共重合ゴムP-11~P-16を用いて、表14に示す配合処方により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表15~18に示す。

実施例37

20 実施例1により得られた油展ゴムP-1の重合処方を表12 に、得られた共重合ゴムP-1の性質を表13に示す。

また、共重合ゴムP-1を用いて、表14に示す配合処方により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 $15\sim19$ に示す。

25 比較例30

末端変性剤と使用されるN.N-ビス(トリメチルシリル)ア

5

10

ミノプロピルメチルジメトキシシランを添加することなく、四塩化ケイ素 $1.71.6 \,\mathrm{mg} \,(1.01 \,\mathrm{mmol})$ を添加し $1.5 \,\mathrm{分間}$ 反応を行う以外は、実施例 $3.1 \,\mathrm{(共重合ゴムP-1.1)}$ と同の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムQ-10とする。

共重合ゴムQ-10の重合処方を表12に、得られた共重合ゴムQ-10の性質を表13に示す。

また、共重合ゴムQ-10を用いて、表14に示す配合処方により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 $15\sim19$ に示す。

比較例31

伸展油としてA-Oilを使用せず、N-Oilを187. 5 g添加する以外は、比較例 3 0 と同一の方法で油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムQ-11とする。

15 実施例 3 8 ~ 3 9 、比較例 3 2 ~ 3 3

表12に記載する重合処方により、実施例31と同様の方法で重合体を得た。得られた重合体溶液には伸展油を添加することなく、スチームストリッピング、熱ロール乾燥を行い、非油展ゴムP-17, P-18, Q-12, Q-13を得た。

20 得られた共重合ゴムの性質を表13に示す。また、これらの ゴムを用いて、表14に示す配合処方により調製した配合ゴム を加硫して物性評価を行った。その結果を表18に示す。

表12~20から明らかなように、本発明の共重合ゴムは、 シリカを使用した配合、カーボンブラックを使用した配合、シ リカとカーボンブラックを使用した配合のいずれにおいても、 ウェットスキッド特性を損なうことなく、破壊特性、耐摩耗性、

低ヒステリシスロスが同上に改良されている。

これに対し、芳香族ビニル化合物の単連鎖、長連鎖が本発明の範囲外である共重合ゴムP-1A, Q-12を使用した比較例では、破壊特性、耐摩耗性が劣っている。

5 また、アミノ基含有アルコキシシラン化合物で変性を施して いない共重合ゴムQ-10,Q-11,Q-13は、引張強度、 ウェットスキッド性能、耐摩耗性、ヒステリシスロス特性のバ ランスが不充分である。

2	
\vdash	
麦	

			実施例	直例			比較例	交例	実施例	百例	元一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	較例
	31	32	33	34	35	36	30	31	35	3.6	32	33
共重合ゴム	P-11	P-12	P-13	P-14	P-15	P-16	0-10	0-11	P-17	P-18	0-12	0-13
重合処方												
溶媒; シクロヘキサン(g)	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750	2750
ビニル含量調整剤;												
テトラとト' ロフラン(g)	41.3	41.3	41.3	41.3	41.3	41.3	41.3	41.3	19.3	19.3	19.3	19.3
モノマー; スチレン(g)	125	125	125	125	125	125	125	125	180	180	180	180
7, 43, IV(g)	375	375	375	375	375	375	375	375	320	320	320	320
重合開始剤;n-Bu-Li	325	325	325	325	325	325	325	325	215	215	215	215
(mg) と。ペッリジ・ソ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	257	0	0
DBS-K*1	148	148	148	0	148	148	148	148	122	122	0	122
t-Bu0K*2	0	0	0	45.6	0	0	0	0	0	0	0	0
2-EH0H*3	0	0	0	0	26.4	0	0	0	0	0	0	0
添加剤;N-Si-3*4	1560	0	1248	1248	1248	1248	0	0	927	927	927	0
(mg) N-Si-2*5	0	1120	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
SnC14	0	0	0	0	0	0	0	0	32.8	32.8	32.8	197
SiCl4	0	0	42.5	42.5	42.5	42.5	171.6	171.6	0	0	0	0
伸展油;A-0il(g)	187.5	187.5	187.5	187.5	187.5	0	187.5	0	0	0	0	0
N-0il(g)	0	0	0	0	0	187.5	0.	187.5	0	0	0	0

JA 20 Z <u>*</u>.... ·- X H & M001 ı ¤Ħ. S 田田 S M 1 1 NS+D 1 3 3 4

 \mathcal{I} プロピルメチルジメトキシシ 111 シルベンゼンスルホン酸カリウム リウム t ーブトキシド - エチルヘキシルアルコール 1, N - ビス (トリエトキシシリル)ア

ロペンタ ツク 17 3 ļ \sim 1 节 A 1 1 キシシ イメジー トリメチルシリルー 1 \vdash . . 2 1 • ----S 1 \mathbf{z} Ŋ * * * * \ \

٠	,	J
_	_	4
H	ŀ	4

				実施例				比較例	>例	実加	施例	比較	5例
	31	32	33	34	35	36	37	30	31	35	36	32	33
共重合ゴム	P-11	P-12	P-13	P-14	P-15	P-16	P-1	0-10	0-11	P-17	P-18	Q-12	0-13
評価結果													
結合スチレン量 (wt%)	25	2.5	25	25	2.5	2.5	25	2.5	2.5	36	35	36	35
ビニル合量(%)	55	99	56	55	55	99	9 9	52	22	42	42	43	43
ST1 (%)	33	32	32	34	36	32	20	33	3.2	36	35	58	3.7
ST>8 (%)	-	_	0	-	2	0	2			2	1	7	2
重量平均分子量Mw(万)	31	30	35	35	34	35	32	46	43	40	41	39	2.9
ガラス転移温度(℃)	-37	-38	-37	-37	-36	-38	-32	-36	-37	-36	-35	-31	-34
ムーニー粘度	42	42	44	44	44	41	44	45	43	80	80	82	81
第1級7:7基含量(mm01/kg)	6.3	6.1	5.4	5.5	5.6	5.4	6.1	0	0	3.5	3.5	3.4	0
第3級73/基含量 (mmo1/kg)	1	1	1	ı	1		1	1	ı	1	3.7	1	1
SiOR基含量(mmol/kg)	9	5.9	5.2	5.2	5.3	5.3	5.8	0	0	3.3	3.2	3.2	0

表 1 4

配合処方(phr)	I	П	Ш	IV	VI
共重合ゴム*1	100	70	100	100	80
伸展油(A-0il)*2	37.5	37.5	37.5	37.5	10
ブタジエンゴムBR01	0	30	0	0	0
天然ゴムRSS3号	0	0	0	0	20
カーボンブラックN339	70	0	40	40	0
シリカAQ	0	70	30	30	50
シランカップ゚リンク`剤Si69	0	5.6	2.4	0.3	4.0
ステアリン酸	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
老化防止剤810NA	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
酸化亜鉛	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
加硫促進剤NS	1.0	0	0	0	0
加硫促進剤CZ	0	1.5	1.5	1.5	1.5
加硫促進剤D	0.5	1.0	1.0	1.0	1.0
イオウ	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5

*1;あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、 該油展共重合ゴムから伸展油成分を除いたゴム部分のみの量を 5 示す。

*2;あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該油展共重合ゴム中に含まれる伸展油量と混練り時に追加添加される伸展油量を合計した量を示す。

表 15

				実施例				兄稷	交例
	31	32	33	34	35	36	3.7	30	31
共重合ゴム		P-12	P-13	4	P-15	P-16	P-1	0-10	0-11
己合力	П		П	щ	I	I		П	
引張強度(指数)	1112	110	110	1111	112	108	96	100	95
n ð (0℃) (指	125	122	123	121	122	115	110	100	95
	120	116	118	117	118	128	125	100	105
耐磨耗性(指数)	110	107	109	109	112	110	93	100	101
石では、い	\ \ \ \ \	2							

表16

			· ·				
交例	31	0-11	II	93	95	107	101
比較	30	0-10	II	100	100	100	100
	37	P-1	II	96	109	130	94
	36	P-16	II	110	113	132	115
	35		Π	114	123	125	119
実施例	34	P-13 P-14 P-15	II	113	120	123	115
	33	P-13	II	112	122	124	115
	32	P-12	II	112	120	122	112
	31	P-11	II	115	122	125	115
		共重合ゴム	己合力	(単)	nδ (0℃) (指	50℃)(指	市 ※

<u>/</u> / 米

			i (
		実施	面例		比較	交例	実施	面例	比較例
	33	34		37	30	31	35	3.7	30
共重合ゴム	P-13	P-14	P-16	P-1	0-10	0-11	P-13	P-1	0-10
合机方	IIII	III	III	III	III	III	ΙΛ	ΛI	ΙΛ
語は出		112	108	95	100	94	105	94	91
11 8 (0°C)	123	121	114	109	100	9.2	117	103	96
tan & (50°C)(指数)	121	121	130	127	100	106	117	122	94
耐磨耗性(指数)	112	112	113	93	100	101	107	86	9.2

\propto)
_	
₩	4
111	`

	実施例	1 (A)	兄教例	< 197]	
	38	39	3.2	33	
共重合ゴム	P-17	P-18	0-12	0-13	
配合処方	IΛ	IΛ	ΛI	۷I	
引張強度(指数)	118	121	95	100	
tan δ (0°C)(指数)	120	123	110	100	
tan ô (50°C)(指数)	133	138	125	100	
耐磨耗性(指数)	118	120	91	100	

実施例40

WO 03/029299

5

20

25

窒素置換された内容積 5 リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン 2 、5 0 0 g、テトラヒドロフラン 2 5 g、スチレン 1 0 0 g、1 、3 ーブタジエン 3 9 0 g、ジビニルベンゼン 0 . 1 2 5 gを仕込んだ。反応器内容物の温度を 1 0 $\mathbb C$ に調整した後、n ーブチルリチウム 3 7 5 m g を添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は 8 5 $\mathbb C$ に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、ブタジエン10gを追加し、さらに5分重合させた後、N,Nービス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジエトキシシラン1570mgを加えて15分間反応を行った。反応後の重合体溶液に、2,6-ジーtertーブチルーpークレゾールを添加した。次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、共重合ゴムを得た。この共重合ゴムを共重合ゴムP-19とする。得られた共重合ゴムP-19の組成および物性を表21に示す。

共重合ゴムP-19を用いて、表 23 に示す配合処方 I により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 24 に実施例 47 として示す。

実施例40

窒素置換された内容積 5 リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン 2 , 5 0 0 g、テトラヒドロフラン 2 5 g、スチレン 1 0 0 g、1 , 3 - ブタジエン 3 9 0 gを仕込んだ。反応器内容物の温度を 1 0 $\mathbb C$ に調整した後、n - ブチルリチウム 3 7 5 m g を添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施

し、最高温度は85℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、ブタジエン10gを追加し、さらに5分重合させた後、四塩化スズ100mgを加えて5分間反応を行い、続けてN, Nービス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジエトキシシラン1, 020mgを加えて15分間反応を行った。反応後の重合体溶液に、2,6ージーナーブチルーpークレゾールを添加した。次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、共重合ゴムP-20を得た。得られた共重合ゴムP-20の組成および物性を表21に示す。

共重合ゴムP-20を用いて、表23に示す配合処方Iにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表24に実施例48として示す。

実施例 4 2

5

10

実施例40において、添加剤を四塩化スズとN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジエトキシシランに変更したこと以外は、実施例40と同様にして、共重合ゴムP-21を得た。得られた共重合ゴムP-21の組成および物性を表21に示す。共重合ゴムP-21を用いて、表23に示す配合処方Iにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表24に実施例49として示す。

実施例43

実施例40において、添加剤をN, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルトリエトキシシランに変更したこと以外25 は、実施例40と同様にして、共重合ゴムP-22を得た。得られた共重合ゴムP-22の組成および物性を表21に示す。

WO 03/029299

15

20

共重合ゴムP-22を用いて、表23に示す配合処方Iにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表24に実施例50として示す。

実施例44(連続法)

窒素置換された内容積16リットルのオートクレーブ反応器に、モノマーとして1,3ーブタジエンを25.0g/分、スチレンを14.05g/分、溶媒としてシクロヘキサンを237.1g/分、テトラヒドロフランを3.0g/分、nーブチルリチウムを18.67mg/分連続的にチャージし、リアクターの温度は75℃でコントロールした。

1基目の反応器から連続的に重合体溶液を279.2g/分でデスチャージし、これに、四塩化珪素を2.0mg/分で添加しラインミキシングした後、続けてN,Nービス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシランを90mg/分で添加し、2基目の反応器に連続的に導入し反応を行った。2基目の反応器の出口にてジーtーブチルーpークレゾールをゴム100重量部に対して0.7重量部添加した。さらに伸展油(A-Oil)を14.64g/分(重合体溶液に含有されるゴム成分100部に対して37.5 部となる)添加した。次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、油展ゴムを得た。この油展ゴムを共重合ゴムP-23の組成および物性を表21に示す。

共重合ゴムP-23を用いて、表23に示す配合処方IIによ 25 り調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果 を表24に実施例52として示す。 WO 03/029299

10

15

比較例34、比較例35および実施例45

実施例 40 において、ジビニルベンゼンは添加せず、添加剤を表 20 に示すものに変更したこと以外は、実施例 40 と同様にして、共重合ゴムQ -14 ~ Q -15、P -24 を得た。

5 得られた共重合ゴムQ-14~Q-15、P-24の組成お よび物性を表22に示す。

共重合ゴム $Q-14\sim Q-15$ 、P-24を用いて、表23に示す配合処方 I により調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表24に比較例37~比較例38および実施例51として示す。

比較例36、実施例46(連続法)

実施例 4 4 において、添加剤を表 2 0 に示すものに変更したこと以外は、実施例 4 4 と同様にして、共重合ゴムQ -1 6、P -2 5 を得た。得られた共重合ゴムQ -1 6、P -2 5 の組成および物性を表 2 2 に示す。

共重合ゴムQ-16、P-25を用いて、表23に示す配合 処方IIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。 その結果を表24に比較例39、実施例53として示す。

表 2 1 、表 2 2 、表 2 4 および表 2 5 の結果より、以下の 2 20 とが分かる。

表21、表22のゴムの組成および物性から、本発明の共役ジオレフィン(共)重合ゴムを用いた実施例40~実施例42 は、実施例45に比べコールドフローが大幅に改良されていることが分かる。また、表24のシリカ配合での評価結果より、

25 コールドフローの改良された本発明の共役ジオレフィン(共) 重合ゴムを用いた実施例47~実施例50は、加工性を損なう

0

14.64

680

0

0

0

ことなく、良好な破壊強度を有し、ウェットスキッド特性(0℃における t a n δ)、低ヒステリシスロス性(50℃における t a n δ)、および耐摩耗性が同時に高水準にバランスされている。このことは、表 2 1 、表 2 2 の連続法により得られた(共)重合ゴム(実施例 4 4 、比較例 3 6 、実施例 4 6) のコールドフロー、表 2 5 のカーボンブラック配合(実施例 5 2 、比較例 3 9 、実施例 5 3) での評価結果においても同様である。

特に、2官能性以上のモノマーと2官能性以上のカップリン グ剤を併用した本発明の共役ジオレフィン(共)重合ゴム(実 10 施例42)を用いた実施例49は、コールドフローと加硫ゴム 物性が高度にバランスされていることが一層顕著に分かる。

4344 40 41 42 実施例 P-23*4P-22P - 20P - 21P - 19共重合ゴム 回分 連続 回分 回分 重合処方 回分 237.1 2500 2500 2500 2500 溶媒:シクロヘキサン(g) ビニル含量調整剤: 3.0 252525 25テトラヒト ロフラン(g) 14.05 100 100 100 100 重合 モノマー; スチレン(g) 25.0ブ タシ エン(g) 400 400 400 400 0 0.0250 0.05 シ゛ヒ゛ニルヘ゛ンセ゛ン(g) 0.125 375 375 375 18.67 375 開始剤n-BuLi (mg) 0 0 60100 添加剤:SnCl4(mg) 0 0 2.0 0 0 0 SiCl4(mg) 0 77 0 0 N-Si-1 (mg) *10 0 1020 1255 0 N-Si-4 (mg) *21570

表 1 9

0

0

0

0

N-Si-5 (mg) *3

伸展油(A-0il)(g)

- *2) N-Si-4:N, N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジエトキシシラン
- 5 *4) 共重合ゴムP-23:連続法による1分当たりの添加量

表 2 0

	比較	を例	実施例	比較例	実施例
,	34	35	45	36	46
共重合ゴム	Q-14	Q-15	P-24	Q-16*1	P-25*1
重合処方	回分	回分	回分	連続	連続
溶媒;シクロヘキサン(g)	2500	2500	2500	237.1	237.1
ビニル含量調整剤;					
テトラヒト ロフラン(g)	25	25	25	3.0	3.0
重合モノマ-; スチレン(g)	100	100	100	14.05	14.05
プタジエン(g)	400	400	400	25.0	25.0
シ゛ビニルベンゼン(g)	0	0	0	0	0
開始剤;n-BuLi(mg)	375	375	375	18.67	18.67
添加剤;SnCl4(mg)	300	0	0	0	0
SiCl4(mg)	0	200	0	10	0
N-Si-1 (mg)	0	0	0	0	90
N-Si-4 (mg)	0	0	1570	0	0
N-Si-5 (mg)	0	0	0	0	0
伸展油(A-0il)量(g)	0	0	0	14.64	14.64

*1) 共重合ゴムQ-16またはP-25:連続法による1分 当たりの添加量

表 2 1

実施例	40	41	42	43	44
共重合ゴム	P-19	P-20	P-21	P-22	P-23
共重合ゴムの性質					
結合スチレン量(wt%)	20	20	21	20	36
ビニル含量(モル%)	56	55	55	54	43
ガラス転移温度(℃)	-36	-36	-35	-36	-31
重量平均分子量(万)	30	38	43	33	73
カップリング率 (%)	26	35	40	55	15
ムーニー粘度	35	42	41	45	48
第1級アミノ基含有量(mmol/kg)	7.4	4.5	5.9	3.9	2.8
アルコキシシリル基含有量(mmol/kg)	6.9	4.2	5.7	6.2	2.7
コールドフロー (mg/min)	2.0	0.9	0.6	1.5	0.7

表 2 2

	比車	比較例		比較例	実施例
	34	35	45	36	46
共重合ゴム	Q-14	Q-15	P-24	Q-16	P-25
共重合ゴムの性質					
結合スチレン量(wt%)	20	20	20	36	37
ビニル含量(モル%)	55	56	55	43	43
ガラス転移温度(℃)	-36	-36	-36	-31	-31
重量平均分子量(万)	. 64	60	22	115	60
カップリング率 (%)	75	70	2	45	0
ムーニー粘度	74	71	24	80	39
第1級アミノ基含有量(mmol/kg)			7.7		3.0
アルコキシシリル基含有量(mmol/kg)			7.3		2.8
コールドフローmg/min)	0.1	0.1	9.2	0.1	3.6

表 2 3

配合処方(phr)	VΙ	I
共重合ゴム*1	80	100
伸展油(A-0il)*2	10	37.5
天然ゴムRSS3号*3	20	0
カーボンブラックN339	0	70
シリカAQ	50	0
シランカップ。リンク、剤Si69	4.0	0
ステアリン酸	2.0	2.0
老化防止剤810NA	1.0	1.0
酸化亜鉛	3.0	3.0
加硫促進剤NS	0	1.0
加硫促進剤CZ	1.5	0
加硫促進剤D	1.0	0.5
イオウ	1.5	1.5

- *1) あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該油展共重合ゴムから伸展油成分を除いたゴム部分のみの量を示す。
- 5 * 2) あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該油展共重合ゴム中に含まれる伸展油量と混練り時に追加添加される伸展油量を合計した量を示す。
 - *3) 天然ゴム RSS 3号

表 2 4

		実 施 例			比車	交例	実施例
	47	48	49	50	37	38	51
配合処方 No.(表5)	I	I	I	I	Ι	I	I
共重合ゴム No.	P-18	P-19	P-20	P-21	Q-14	Q-15	P-24
練り加工性	0	0	0	0	0	0	0
引張強度(指数)	123	107	117	113	100	120	112
tanδ(0℃)(指数)	110	105	156	138	100	92	110
tanδ(50℃)(指数)	121	115	123	135	100	93	126
耐摩耗性(指数)	110	108	116	119	100	103	110

表 2 5

	実施例	比較例	実施例
	5 2	39	53
配合処方No.(表5)	ΙΙ	ΙΙ	ΙΙ
共重合ゴムNo.	P-22	Q-16	P-25
練り加工性	0		0
引張強度(指数)	110	100	100
tanδ(0℃)(指数)	126	100	123
tanδ(50℃)(指数)	108	100	110
耐摩耗性(指数)	113	100	98

実施例 5 4

5

窒素置換された内容積 5 リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン 2 、5 0 0 g、テトラヒドロフラン 2 5 g、スチレン 1 0 0 g、1 、3 ーブタジエン 4 0 0 gを仕込んだ。反応器内容物の温度を 1 0 $\mathbb C$ に調整した後、n ーブチルリチウム 3 2 5 m g を添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は 8 5 $\mathbb C$ に達した。

重合転化率が99%に達した時点からさらに3分重合させた10後、N,N-ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルトリエトキシシラン740mgを加えて15分間反応を行い、重合体溶液を得た。

得られた重合体溶液に、添加剤としてオルトギ酸トリエチルを3,010mg添加した後、さらに2,6-ジーtert15 ブチルーpークレゾールを添加した。次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、110℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、共重合ゴムP-26を得た。得られた共重合ゴムのムーニー粘度、および共重合ゴムを用いて加熱促進評価を行った結果を表26に示す。

5

10

20

実施例55

実施例 5 4 において、重合体溶液に、添加剤としてオルトギ酸トリn-プロピルを 3, 8 6 0 mg添加したこと以外は、実施例 5 4 と同様にして、共重合ゴムP - 2 7 を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表 2 6 に示す。

実施例56

実施例54において、重合体溶液に、添加剤としてビス(2-エトキシエチル)エーテルを3,290mg添加したこと以外は、実施例54と同様にして、重合ゴムP-28を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表26に示す。

実施例57

実施例54において、重合体溶液に、添加剤を添加しないこと以外は、実施例54と同様にして、共重合ゴムP-29を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表26に示す。

15 実施例 5 8

窒素置換された内容積 5 リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン 2 , 5 0 0 g、テトラヒドロフラン 2 5 g、スチレン 1 0 0 g、1 , 3 - ブタジエン 4 0 0 gを仕込んだ。反応器内容物の温度を 1 0 $\mathbb C$ に調整した後、n - ブチルリチウム 3 2 5 m g を添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は 8 5 $\mathbb C$ に達した。

重合転化率が99%に達した時点から、さらに3分間重合させた後、メチルトリエトキシシラン360mgを加えて15分間反応を行い、重合体溶液を得た。

25 得られた重合体溶液に、添加剤として 1, 1, 3, 3-テトラエトキシプロパンを 4, 470 mg添加した後、さらに 2,

6-ジーtert-ブチル-p-クレゾールを添加した。

次いで、スチームストリッピングにより脱溶剤を行い、11 0℃に調温された熱ロールによりゴムを乾燥し、共重合ゴムP -30を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表27に示す。

5 実施例59

WO 03/029299

実施例58において、重合体溶液に、添加剤としてオルトギ酸トリエチルを3,010mg添加したこと以外は、実施例58と同様にして、共重合ゴムP-31を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表27に示す。

10 実施例60

実施例 5 8 において、重合体溶液に、添加剤としてジエトキシメタンを 2 , 1 1 0 m g 添加したこと以外は、実施例 5 8 と同様にして、共重合ゴムP - 3 2 を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表 2 7 に示す。

15 比較例40

実施例58において、重合体溶液に、添加剤を添加しないこと以外は、実施例58と同様にして、共重合ゴムQ-17を得た。得られた共重合ゴムの評価結果を表27に示す。

表26,27の結果より、以下のことが分かる。

20 本発明の製造方法による実施例 5 4 ~ 5 9 の場合、乾燥後の ムーニー粘度は低く、加熱促進後のムーニー粘度変化も非常に 小さいことが分かる。

表 2 6

実施例	54	55	56	5 7	
共重合ゴム	P-26	P-27	P-28	P-29	
配合処方					
溶媒;シクロヘキサン(g)	2,500	2,500	2,500	2,500	
ビニル含量調整剤;テトラヒドロフラン(g)	25	25	25	25	
重合モノマー;スチレン(g)	100	100	100	100	
ブタジエン(g)	400	400	400	400	
開始剤;n-ブチルリチウム(mg)	325	325	325	325	
アルコキシシラン系化合物:N-Si-5*1(mg)	740	740	740	740	
添加剤;TEOF(mg)*2	3,010	0	0	0	
TPOF (mg) *3	0	3,860	0	0	
BEEE(mg) *4	0	0	3,290	0	
評価結果	-				
乾燥後のムーニー粘度	39	40	46	52	
加熱促進評価(ム-ニ-粘度);1日後	40	43	77	87	
2 日後	41	45	89	8.8	

*2) TEOF: オルトギ酸トリエチル

5 *3) TPOF: オルトギ酸トリn-プロピル

*4) BEEE: ビス (2-エトキシエチル) エーテル

表 2 7

	実施例			比較例
	58	59	60	40
共重合ゴム	P-30	P-31	P-32	Q-17
配合処方				
溶媒:シクロヘキサン (g)	2,500	2,500	2,500	2,500
ビニル含量調整剤:テトラヒドロフラン(g)	25	25	25	25
重合モノマー:スチレン(g)	100	100	100	100
ブタジエン(g)	400	400	400	400
開始剤: n - ブチルリチウム(mg)	325	325	325	325
アルコキシシラン系化合物;メチルトリエトキシシラン(mg)	360	360	360	360
添加剤;TEP(mg)*1	4,470	0	0	0
TEOF (mg) *2	0	3,010	0	0
DEM (mg) *3	0	0	2,110	0
評価結果				<u> </u>
乾燥後のムーニー粘度	36	37	37	47
加熱促進評価(ムーニー粘度);1日後	38	38	41	66
2 日後	39	39	44	73

*1) TEP: 1, 1, 3, 3-テトラエトキシプロパン

*2) TEOF:オルトギ酸トリエチル

*3) DEM: ジエトキシメタン

5 実施例 6 1 (複合体 A-1の調製、およびその評価)

実施例1で得られた共重合ゴムP-1を100g(共重合体:72.7g、伸展油:27.3g)、およびシリカAQ(日本シリカ工業(株)製、「ニプシルAQ」)72.7gをラボプラストミルで混練りし、複合体A-1を調製した。

10 表 2 8 に示す配合処方VIIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表 3 0 に示す。

実施例62 (配合ゴムの調製とその評価)

表28に示す配合処方IIにより調製した配合ゴムを加硫して、

物性評価を行った。その結果を表30に示す。

比較例41(組成物B-1の作製、およびその評価)

比較例 7 において調製した共重合ゴムQ -7 を、実施例 6 1 と同様にして、組成物 B -1 を調製した。

5 組成物 B-1を用いて、表28に示す配合処方VIIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表30に示す。

実施例63(複合体A-2の調製、およびその評価)

共重合ゴムP-1を100g、カーボンブラック(三菱化学 10 (株)製、「ダイヤブラックN339」)72.7gをラボプラストミルで混練りし、複合体A-2を調製した。表28に示す配合処方VIIIにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表30に示す。

比較例42 (組成物B-2の作製、およびその評価)

15 比較例7で得られた共重合ゴムQ-7を用い、実施例63と同様にして、組成物B-2を調製した。組成物B-2を用いて、表28に示す配合処方Iにより調製した配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表30に示す。

実施例64(複合体A-3の調製、およびその評価)

20 親油性スメクタイト(コープケミカル社製、商品名「ルーセンタイトSAN」)を用いて10質量%のトルエン分散液を調製した。この無機化合物分散液500g(無機化合物分:50g)と、ジエン系ゴム溶液(共重合ゴムP-1の脱溶剤前品)696g(共重合体含有量:100g、伸展油含有量:37.5g)とを混合・攪拌した後、2Lの水に投入した。スチームストリッピングにより脱溶剤し、熱風乾燥機にて乾燥させ、複合体A

5

- 3を得た。

この複合体A-3を電気炉において640℃で8時間加熱し、 灰化させたところ、灰分は33質量%であった。この灰分から 算出される層状無機化合物(ルーセンタイトSAN)は、ゴム 100部に対して50部であり、ゴム系高分子化合物と脱溶剤 することによりゴム組成物中に取り込まれた層状無機化合物の 割合は100%であった。

得られた複合体A-3を表29に示す配合処方IXで、バンバリーミキサー((株)神戸製鋼所製)を用い混練した。その後、

10 混練物を冷却し、これにさらに加硫剤を10 インチロールを用いて配合し、シート用金型 $15 \times 15 \times 0$. 2 c mを用いシートを成形し、次いで、160 ℃で20 分間プレス加硫し、1 I S に準拠した加硫ゴムシートを作成し、各種評価に供した。結果を表 3 2 に示す。

15 実施例65

親油性スメクタイトを共重合ゴムP-1と表29に示す配合 処方Xで混練りし、実施例64と同様に加硫ゴムシートを作製 し評価した。結果を表32に示す。

比較例43 (組成物B-3の調製、およびその評価)

- 20 共重合ゴム溶液 P-1 (脱溶剤前品)の代わりに共重合ゴム Q-7 (脱溶剤前品)を使用した以外は実施例64と同様に行った(組成物 B-3)。この組成物 B-3を用い、表29に示す 配合処方 X で混練りし、実施例64と同様にして加硫ゴムシー トを作製し評価した。結果を表32に示す。
- 25 本発明のゴム・無機化合物複合体は、これを用いたゴム組成物が、加工性に優れるとともに、加硫処理を施して加硫ゴムと

したときに、低ヒステリシスロス性(50℃における t an δ)に優れ、破壊強度が良好である(実施例 6 1 と実施例 6 2,比較例 4 1 の比較、および、実施例 6 3 と比較例 4 2 の比較)。したがって、本発明のゴム・無機化合物複合体は、低燃費用タイケ、大型タイヤ、高性能タイヤのトレッド用材料に有用である。一方、防振ゴムにおいては、低動倍率かつ高 t an δ (2 5 $\mathbb C$)であることが好ましいが、一般的に二律背反の関係にある。実施例 6 4 は実施例 6 5,比較例 4 3 に比べ、動倍率および t an δ (2 5 $\mathbb C$)のバランスに優れることが分かる。したがって、本発明のゴム・無機化合物複合体は、これより得られる加硫ゴムが防振材に有用であることが分かる。

表 2 8

配合処方(phr)	VII	ΙΙ	VIII	I
複合体				
共重合ゴム*1	70		70	
伸展油(A-0il)	26.3		26.3	
シリカAQ	70		0	
カ-ポンプラックN339	0		70	
共重合ゴム*1	0	70	30	100
ブタジエンゴムBR01	30	30	0	0
伸展油(A-0il)	11.2	37.5	11.2	37.5
シリカAQ	0	70	0	0
カーボンブラックN339	0	0	0	70
シランカップ。リンク、 剤 Si69	5.6	5.6	0	0
ステアリン酸	2.0	2.0	2.0	2.0
老化防止剤810NA	1.0	1.0	1.0	1.0
酸化亜鉛	3.0	3.0	3.0	3.0
加硫促進剤NS	0	0	1.0	1.0
加硫促進剤CZ	1.5	1.5	0	0
加硫促進剤D	1.0	1.0	0.5	0.5
イオウ	1.5	1.5	1.5	1.5

*1)あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該油展共重合ゴムから伸展油成分を除いたゴム部分のみの量を示15 す。

表 2 9

配合処方(phr)	ΙX	X
複合体		
共重合ゴム*1	100	
伸展油(A-0il)	37.5	
層状フィラー*2	50	
共重合ゴム*1	0	100
伸展油(A-0il)	0	37.5
層状フィラー*2	0	50
ステアリン酸	2.0	2.0
老化防止剤810NA	1.0	1.0
酸化亜鉛	3.0	3.0
加硫促進剤NS	1.0	1.0
加硫促進剤D	0.5	0.5
イオウ	1.5	1.5

*1)あらかじめ油展された共重合ゴムを使用する際には、該油展共重合ゴムから伸展油成分を除いたゴム部分のみの量を示す。

5 * 2) コープケミカル社製 商品名「ルーセンタイトSAN」表30

	実加	比較例	
	61	62	41
配合処方No.(表28)	VII	ΙΙ	VII
複合体 (ゴム) No.	A-1	P-1	B-1
練り加工性	0	0	0
引張強度(指数)	117	110	100
tanδ(0℃)(指数)	127	128	100
tanδ(50℃)(指数)	128	118	100
耐摩耗性(指数)	112	107	100

表 3 1

	実施例	比較例
	63	42
配合処方No.(表28)	VIII	I
複合体(ゴム)No.	A-2	B-2
練り加工性	00	0
引張強度(指数)	102	100
tanδ(0℃)(指数)	128	100
tanδ(50℃)(指数)	132	100
耐摩耗性(指数)	115	100

表 3 2

	実別	ف 例	比較例
	64	65	43
配合処方No.(表29)	ΙX	Х	ΙX
複合体(ゴム)	A-3	P-1	B-3
練り加工性	0	0	0
引張強度(指数)	180	93	100
1Hz(25℃);tanδ(指数)	121	92	100
E' (MPa)	9.3	8.3	7.8
100Hz(25℃);tanδ(指数)	158	106	100
E' (MPa)	14.5	12.9	13.2
動倍率(E´ _{100Hz} /E´ _{1Hz})	1.56	1.55	1.69

5 産業上の利用可能性

10

本発明により、配合する充填剤の種類および組合せによらず、 加工性に優れるとともに、加硫処理を施して加硫ゴムとしたと きに、ウェットスキッド特性、低ヒステリシスロス性、耐摩耗 性、破壊強度のバランスに優れた、低燃費用タイヤ、大型タイ ヤ、高性能タイヤのトレッド用材料として有用な共役ジオレフィン系共重合ゴムおよびその製造方法、ゴム組成物、タイヤを 提供することができる。

WO 03/029299

また、本発明によれば、さらに、コールドフローが改良され 各種特性のバランスに優れた共役ジオレフィン(共)重合ゴム、 およびその製造方法などを提供することができる。

5 また、本発明によれば、(共) 重合体鎖に結合したアルコキシシリル基を有する共役ジオレフィン(共) 重合ゴムのムーニー 粘度を安定的に製造することができ、その後のムーニー粘度の 経時変化も抑制された共役ジオレフィン(共) 重合ゴムを提供 することができる。

10 さらに、本発明のゴム・無機化合物複合体は、第1級アミノ 基とアルコキシシリル基を併せ持つ(I)共役ジオレフィン(共) 重合ゴムを用いているため、このゴム成分に(II)無機化合物 を大量、かつ均一にブレンドした複合体であり、これを用いた ゴム組成物は、加工性に優れるとともに、加硫処理を施して加 硫ゴムとしたときに、低ヒステリシスロス性に優れ、破壊強度 が良好であり、さらに低動倍率かつ高 t a n δ であるので、低 燃費用タイヤ、大型タイヤ、高性能タイヤのトレッド用材料の ほか、防振材としても有用である。

請求の範囲

1. 共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物の(共)重合ゴムであって、(共)重合体鎖に結合し

- た第1級アミノ基およびアルコキシシリル基を有することを特 徴とする共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 2.第1級アミノ基の含有量が0.5~200mmo1/kg・(共)重合ゴムポリマーであり、そしてアルコキシシリル基の含有量が0.5~200mmo1/kg・(共)重合ゴムポリマーである請求の範囲第1項に記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
 - 3. 下記式(1)

ここで、Pは共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物との(共)重合体鎖であり、 R^1 は炭素 20 数 $1 \sim 1$ 2 のアルキレン基であり、 R^2 および R^3 は各々独立に炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキル基、アリル基またはアリール基であり、 R^2 1 は R^3 1 なるの変数であり、 R^3 1 なるの変数である、ただし R^3 1 なるの変数である、

25 または下記式(2)

ここで、P, R¹, R²およびR³の定義は上記式(1)に同

じであり、jは $1\sim3$ の整数であり、そしてhは $1\sim3$ の整数である、ただしj+hは $2\sim4$ の整数である、

で表される請求の範囲第1または2項に記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。

- 5 4.(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が(共) 重合 ゴムの0重量%以上5重量%未満であり、共役ジオレフィンの 重合単位の含有量が(共)重合ゴムの95重量%を超えて10 0重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の 含有量が(共)重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、
- 10 そして、(2) ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位 の10モル%以上である請求の範囲第1~3項のいずれかに記 載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
 - 5. (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの5重量%以上30重量%未満であり、
- 15 共役ジオレフィンの重合単位の含有量が共重合ゴムの70重量%を超えて95重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、そして、(2)ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの重合単位の50モル%以上である請求の範囲第1~3項のいずれかに記載の共役ジオレフィン共重合ゴム。
 - 6.(1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの30~50重量%であり、共役ジオレフィンの重合単位の含有量が共重合ゴムの50~70重量%であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が共重合ゴムの0~20重量%
- 25 であり、そして、(2) ビニル結合含有量が共役ジオレフィンの 重合単位の $15\sim50$ モル%である請求の範囲第 $1\sim3$ 項のい

ずれかに記載の共役ジオレフィン共重合ゴム。

10

15

- 7. (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が共重合ゴムの5重量%以上60重量%以下であり、
- (3) 芳香族ビニル化合物の重合単位が1個の芳香族ビニル化 5 合物単連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の40重量%未満であ り、かつ
 - (4) 芳香族ビニル化合物単位が8個以上連なった芳香族ビニル化合物長連鎖が全結合芳香族ビニル化合物の10重量%以下、である請求の範囲第1~3項のいずれかに記載の共役ジオレフィン共重合ゴム。
 - 8. 重量平均分子量が15万~200万である請求の範囲第1~7項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
 - 9. GPCで測定される分子量分布がポリモーダル型である請求の範囲第1~8項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共) 重合ゴム。
 - 10. GPCで測定される分子量分布がモノモーダル型で、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比Mw/Mnが1. 3~4.0である請求の範囲第1~8項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 20 11.(共)重合体鎖中に2官能性以上のモノマーが共重合されているか、および/または、2官能性以上のカップリング剤で(共)重合体鎖の少なくとも一部がカップリングされている請求の範囲第1~10項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。
- 25 12.2官能性以上のモノマーの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの0.001~5重量%である請求の範囲第10項記載

の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。

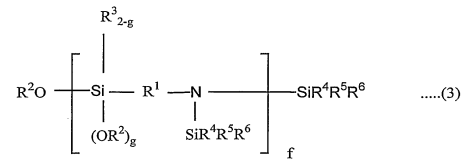
10

13.2官能性以上のカップリング剤がスズ化合物である請求の範囲第11または12項記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。

5 14. 同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する化合物に由来する化合物残基を含む、請求の範囲第1~13項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム。

15. 共役ジオレフィンまたは共役ジオレフィンおよび芳香族 ビニル化合物から得られる共役ジオレフィン(共)重合ゴムで あって、該(共)重合ゴム中には、(共)重合体鎖に結合したア ルコキシシリル基、および同一炭素原子に2個以上のアルコキ シル基を有する化合物に由来する化合物残基を含む、共役ジオ レフィン(共)重合ゴム。

16.炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を開始剤として用いて、共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させた後、その重合活性末端と下記式(3)



ここで、 R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じで20 あり、 R^4 , R^5 および R^6 は、各々独立に炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基またはアリール基であるかあるいはそれらの 2 つは互

いに結合してそれらが結合している珪素原子と一緒になって環を形成してもよく、gは $1\sim2$ の整数であり、そしてfは $1\sim1$ 0の整数である、

または下記式(4)

WO 03/029299

10

15

20

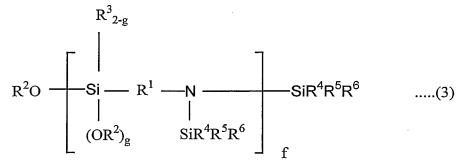
$$(R^{2}O)_{e} \longrightarrow Si \longrightarrow N \longrightarrow SiR^{4}R^{5}R^{6} \qquad(4)$$

5 ここで、 R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^4 , R^5 および R^6 の定義は上記式(3)に同じであり、そしてeは1~2の整数である、

で表される少なくとも1つのアミノ基含有アルコキシシラン化合物を反応させ、しかる後加水分解する請求の範囲第 $1\sim6$ および $8\sim14$ 項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムを製造する方法。

17. 炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を開始剤として用いて、共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させるに際し、(a)カリウムアルコキシド、カリウムフェノキシド、有機カルボン酸のカリウム塩、有機スルホン酸のカリウム塩、および有機亜リン酸部分エステルのカリウム塩の群から選ばれた少なくとも1種のカリウム塩を有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子あたり0.01~0.5モル、ならびに(b)アルコール、チオアルコール、有機カルボン酸、有機スルホン酸、有機亜リン酸、第1級アミン、および第2級アミンの群から選ばれた少なくとも1

種を(a)カリウム塩の1モルあたり0.1~5モルで、かつ有機 アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子 あたり0.1モル以下の量用い、そのようにして得られた重合 活性末端と下記式(3)



5 ここで、R¹, R²およびR³の定義は上記式(1)に同じであり、R⁴, R⁵およびR⁶は、各々独立に炭素数1~20のアルキル基またはアリール基であるかあるいはそれらの2つは互いに結合してそれらが結合している珪素原子と一緒になって環を形成してもよく、gは1~2の整数でありそして、fは1~10の整数である、

または下記式(4)

$$(R^{2}O)_{e} \longrightarrow Si \longrightarrow N \longrightarrow SiR^{4}R^{5}R^{6} \qquad(4)$$

ここで、 R^1 , R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^4 , R^5 および R^6 の定義は上記式(3)に同じであり、そしてeは1~2の整数である、

15 で表される少なくとも1つのアミノ基含有アルコキシシラン化合物を反応させ、しかる後加水分解する請求の範囲第7項記載の共役ジオレフィン共重合ゴムを製造する方法。

18. 炭化水素溶媒中で、有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属よりなる群から選ばれる少なくとも1種の金属の化合物を開始剤として用いて、共役ジオレフィン、あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させた後、

5 その重合活性末端とアルコキシシラン系化合物を反応させて、

(共) 重合体鎖に結合したアルコキシシリル基を有する共役ジオレフィン(共) 重合ゴムを製造する方法において、

下記式(5)

$$R^{1}_{p}CH_{m}(OR^{2})_{k} \cdots (5)$$

10 (ここで、 R^1 , R^2 は同一または異なり、かつ R^1 , R^2 がそれぞれ複数あるときは同一または異なり、炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基、アリール基、ビニル基またはハロゲン化アルキル基であり、nは $0 \sim 2$ の整数であり、mは $0 \sim 2$ の整数であり、C0 を数であり、ただしC1 は C1 な C2 のを数である、ただしC3 または下記式(6)

..... (6)

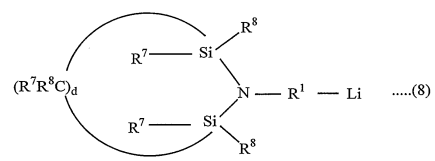
だし f + e + d は 3 である。〕

で表される同一炭素原子に2個以上のアルコキシル基を有する 化合物を添加し処理する請求の範囲第14または15項記載の 共役ジオレフィン(共)重合ゴムの製造方法。

- 5 19. 上記アルコキシシラン系化合物が、アミノ基含有アルコキシシラン化合物である請求項18項に記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムの製造方法。
 - 20. 炭化水素溶媒中で、下記式(7)

$$(R^4 R^5 R^6 S i)_2 - N - R^1 - L i \dots (7)$$

または下記式(8)



ここで、 R^1 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^7 および R^8 は、各々独立に水素または炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基またはアリール基であり、そして d は $1 \sim 7$ の整数である、

で表されるリチウムアミド開始剤を用いて、共役ジオレフィン、 あるいは共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重 合させた後、その重合活性末端と

下記式(9)

15

20
$$R^{3}_{4-(c+b)}$$
 (9) $X_{c} - S_{i} - (O_{i}R^{2})$

ここで、 R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 X はハロゲン原子であり c は $0 \sim 2$ の整数であり、そして b は $1 \sim 4$ の整数である、ただし c + b は $2 \sim 4$ の整数である、

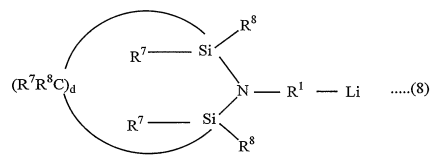
で表されるアルコキシシラン化合物を反応させ、しかる後加水 5 分解する請求の範囲第1~7および8~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムを製造する方法。

21. 炭化水素溶媒中で、下記式(7)

 $(R^{4}R^{5}R^{6}S i)_{2}-N-R^{1}-L i \dots (7)$

ここで、 R^1 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^4 , R^5 10 および R^6 の定義は、上記式(3)に同じである、

または下記式(8)



ここで、 R^1 の定義は上記式(1)に同じであり、 R^7 および R^8 は、各々独立に水素または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基またはアリール基でありそして d は $1\sim 7$ の整数である、

15 で表されるリチウムアミド開始剤を用いて、共役ジオレフィンと芳香族ビニル化合物をアニオン重合させるに際し、(a)カリウムアルコキシド、カリウムフェノキシド、有機カルボン酸のカリウム塩、有機スルホン酸のカリウム塩、および有機亜リン酸部分エステルのカリウム塩の群から選ばれた少なくとも1種のカリウム塩を有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子あたり0.01~0.5モル、ならびに(b)ア

129

ルコール、チオアルコール、有機カルボン酸、有機スルホン酸、有機亜リン酸、第1級アミン、および第2級アミンの群から選ばれた少なくとも1種を(a)カリウム塩の1モルあたり0.1~5モルで、かつ有機アルカリ金属および/または有機アルカリ土類金属の1g原子あたり0.1モル以下の量を用い、そのようにして得られた重合活性末端と

下記式(9)

WO 03/029299

5

15

$$R^{3}_{4-(c+b)}$$
 (9)

10 $X_c - S_i - (O_i R_i^2)_b$

ここで、 R^2 および R^3 の定義は上記式(1)に同じであり、 X はハロゲン原子であり C は $0 \sim 2$ の整数であり、そして D は $1 \sim 4$ の整数である、ただし C + D は $2 \sim 4$ の整数である、

で表されるアルコキシシラン化合物を反応させ、しかる後加水 分解する請求の範囲第7項記載の共役ジオレフィン共重合ゴム を製造する方法。

22. 請求の範囲第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム100重量部に対し、伸展油10~100重量部を含有してなる油展(共)重合ゴム。

23. 伸展油の粘度比重恒数(V.G.C)が0.790~1.
 100である請求の範囲第22項記載の油展(共)重合ゴム。
 24. 請求の範囲第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴムが全ゴム成分の30重量%以上を占める全ゴム成分100重量部に対し、フィラー20~120重量部を含有してなるゴム組成物。

25. 上記フィラーの少なくとも1重量部がシリカであり、さらにシリカに対してシランカップリング剤を0.5~20 重量%

WO 03/029299

10

130

含有する請求の範囲第24項に記載のゴム組成物。

26.(I)請求の範囲第1~15項のいずれかに記載の共役ジオレフィン(共)重合ゴム、および(II)無機化合物を含有するゴム・無機化合物複合体。

5 27.(I)成分100重量部に対し、(II)無機化合物1~1,000重量部を配合した請求の範囲第26項記載のゴム・無機 化合物複合体。

28. (II) 無機化合物が、シリカ、カーボンブラックおよび下記式(10)で表される化合物の群から選ばれた少なくとも1種である請求の範囲第26または27項記載のゴム・無機化合物複合体。

v M¹・w M²・x S i O_y・z H₂O・n A (10) (式中、M¹はN a, Kを示し、M²はM g, F e, A l, T i, M n および C a から選ばれる少なくとも一つの、金属、金属酸 15 化物または金属水酸化物であり、A は F, C l を示し、v, w, x, y, z、および n はそれぞれ 0~1の数、1~5の数、0 ~10の数、2~5の数、0~10、および 0~2の数である。) 29. 請求の範囲第24および/または25項に記載のゴム組 成物をトレッド部材またはサイドウォール部材に用いたタイヤ。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/09831

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER Cl ⁷ C08C19/25, C08L15/00, B60				
111L.	CT C08C19/25, C08H15/00, D00	CT/00			
According to International Detact Classification (IDC) and a hadronic last Classification (IDC)					
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED				
	ocumentation searched (classification system follower	d by classification symbols)			
Int.	C1 ⁷ C08C19/25, C08L15/00, B60	C1/00			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	ne extent that such documents are included	in the fields searched		
Electronic d	ata base consulted during the international search (nar	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)		
WPI(
C DOCI	ACTIVES CONGUEDED TO BE DELEVANT				
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X Y	JP 2001-131229 A (Bridgeston	ne Corp.),	1,4-6		
I	15 May, 2001 (15.05.01), Claims; Par. No. [0017]		24-29		
	(Family: none)				
Y	US 5652310 A (The Goodyear 5	Fire & Pubber Co \	24-29		
Ā	29 July, 1997 (29.07.97),	rile & Rubber Co.),	1-23		
	Claims				
	& JP 10-7702 A Claims				
	,				
-					
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte			
considered to be of particular relevance		priority date and not in conflict with th understand the principle or theory unde "X" document of particular relevance: the	erlying the invention		
date	document but published on or after the international filing	considered novel or cannot be consider	red to involve an inventive		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" step when the document is taken alone document of particular relevance; the					
special reason (as specified) considered to involve an inventive step when the documer document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such					
means combination being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family			skilled in the art		
than the	priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search 20 December, 2002 (20.12.02) Date of mailing of the international search report 14 January, 2003 (14.01.03)					
	, = 1 - 1 (2 3 3 2 2 3 2 7	11 January, 2005 (1	4.01.03/		
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer			
Japanese Patent Office					
Facsimile No.		Telephone No.			

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C08C19/25, C08L15/00, B60C1/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7 C08C19/25, C08L15/00, B60C1/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI(L)

	関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー *	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号		
X	JP 2001-131229 A (株式会社ブリジストン)	1,4-6		
	2001.05.15,特許請求の範囲、【0017】			
Y	(ファミリーなし)	24-29		
Y.	US 5652310 A (The Goodyear Tire & Rubber Company) 1997.07.29,特許請求の範囲	24-29		
A	& JP 10-7702 A, 特許請求の範囲	$1 - 2 \ 3$		
□ ○ □ パラントフーミル・た関する即作を会図				

| □ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

 国際調査を完了した日
 20.12.02
 国際調査報告の発送日

 国際調査機関の名称及びあて先日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号
 特許庁審査官 (権限のある職員) 佐藤 邦彦
 4 J 8 2 1 5

 電話番号 03-3581-1101 内線 6 8 4 4